فسيولوجية





فسيولوجية النبات

تاليسف ر.م.دفلسن

ترجمسة

د. عبد الحميد بن حميدة د. محميد الجيلاني
 د. حازم الالوسيني

منشبورات جامعية الفاتيج 1987

مقدمية الترجمية

نظراً للنقص التى تعانيه مكتبات الجامعات فى العالم العربى فى الكتباب العلمى وحاجة الطلبة العرب لقراءة العلوم الحديثة باللغة العربية ونظراً لتعريب العلام فى جامعات الجماهيرية المختلفة. وقع اختيارنا لترجمة كتاب دفلن فى السيولوجيا النبات. لقد شهد علم فسيولوجية النبات فى الربع القرن الأخير زيادة فى المعلومات لا يضاهيه فيها علم آخر. إهتمام العلماء ورصد الأموال للبحث فى فروع علم فسيولوجيا النبات المختلفة إن دل على شيء إنما يدل على أهميته الزراعية.

هذا الكتاب واسع الانتشار في العالم كذلك يتداوله طلابنا بكترة. يحتوى هذا الكتاب جميع أبواب فسيولوجيا النبات. لذلك فهو يستعمل لطلبة كليـات العلوم والتربية والزراعة والطب ويمكن أن يستفيد به طلبة مقرر النبات العام في الكليات والمعاهد المختلفة.

لم نخرج على تسلسل الموضوعات الذى اتبعه المؤلف فى ترجمة هذا الكتاب. كذلك توخينا الدقة فى الترجمة لكى نحافظ على المعلومات التى إمتازت بها النسخة الانجليزية. وقد اخترنا ترجمات دقيقة وشائعة الاستعمال للمصطلحات إلى جانب ذلك أبقينا على الرموز والمصطلحات بأوضاعها اللاتينية حتى تعم فائدة هذا الكتاب كل العرب. كذلك أبقينا على المراجع فى آخر كل فصل حتى يتمكن من يريد زيادة الاطلاع الرجوع اليها.

وقد قام بترجمة الفصل الأول والفصول من 17 إلى 22 الدكتور عبد الحميد بن حميدة، والفصول من 2 إلى 9 الدكتور محمد الجيلاني، والفصول من 10 إلى 16 الدكتور حازم الالوسي. نأمل أن نكون قد وفقنا في هذا العمل

المترجمون

ديــاجــة

الطبعة الثالثة لـ وفسيولوجيا النبات، هي مقدمة لتركيب النبات ولوظائفه العضوية. بعض أجزاء هذا الكتاب عدّلت كثيراً وأدخل الكثير من المواضيع الجديدة آخذ في الاعتبار العديد من التطورات الحديثة في مجال فسيولوجيا النبات. إلا أن غرض المؤلف الأسامي من تأليف هذا الكتاب يبقى هو نفسه وترتيب المواضيع التي تبت صلاحيتها في الطبعات الأولى ثم حفضه.

الكتاب شمل تسعة أجزاء كل منها يعالج مجالاً خاصاً لفسيولوجيا النبات وكل منها كتب بحيث تُقرأ بمراجعة محدودة للأجزاء الأخرى بإمكان المحاضر أن يبدأ بأى واحد من هذه الأجزاء يتمشى مع خلفية الطلبة والفرض من المنهج. واجبات القراءة لكل محاضرة يمكن اختيارها بحيث تكون المحاضرات والواجبات مكملة لبعضها بدرجة عالية غير عادية.

تنظيم الكتاب يجعله ملائماً لتدريسه في منهجين في فصلين دراسيين أو في منهج واحد في فصل دراسين أو الله وحدة منهج واحد في فصل دراسي واحد. السنة الدراسية الكاملة تكفي لدراسة جيدة لكل الفصول بينما يمكن لمحاضر يدرّس منهجاً لفصل دراسي واحد أن يقرر , الأجزاء الأساسية من كل فصل فقط أو أن يعين كبديل الفصول الأكثر ملاءمة للمنهج فقط.

هذه الطبعة الجديدة تقدم الكثير من الاصطلاحات والمفاهيم الحديثة في الجزء المتعلق بالعلاقات المائية. اصطلاحات مثل عجز ضغط الانتشار osmotec pressure وضغط الأسموزى osmotec pressure ، وضغط الأسموزى imbibition pressure الشرب التشرب imbibition pressure المائي، التحول إلى هذه الاصطلاحات الجهد المائي، الجهد الأسموزى، والجهد المائريكي. التحول إلى هذه الاصطلاحات مرغوب

فيه حيث أن الباحثين في العلوم الفسيولوجية وفي علوم التربة أكثر تعوداً على اصطلاح الجهد، الذي يمكن فهمه بوضوح أكثر. الفصلين السابع والثامن يتعلقان بالكربوهيدراتات وأيضهم في النباتات. الآن يشملان مناقشة للسكريات الأحادية متفرعة السلسلة ولدورة الجكيلوكسيليت.نموذج وير وبسنسون Weier-Benson للبلاستيدة الخضراء والذي يضهر وضع واتجاه المكونات الرئيسية التي تشكل أغشية التيلاكويد ثم وضعه ضمن الفصل العاشر. البناء الضوئي همن الفصل العاشر إلى الفصل الثاني عشر، وسع ليشمل مناقشة تأثير جيبس Gibbs effect ومسلك هاتش وسلاك Hatch-Slack . الكثير من التعديلات أدخلت على الفصل السادس عشر وأيض النيتروجين، أضيفت تفاصيل إلى فعاليات ريدكتيزات النتريت والنايترايت مع نقاش حديث منقح لتكوين البروتين في النبات. الاكتشافات الحديثة التي تخص الجبريلينات، السيتوكينينات وحامض الأبسايسك ضمت إلى الفصل السابع عشر والتناسع اللذان يتعلقان بهرمونات النمو في النبات. أيضاً ما أستجد في هذه الطبعة هو معالجة مفصلة لوجود ولأهمية الايثيلين كهرمونات نمو للنبات. في الختام أضيفت توضيحات متعددة جديدة وسحبت التوضيحات القديمة بما يجعل الكتباب وسيلة أكثر فعالية في التدريس.

المؤلف رويرت م. دفلين

المحتويات

غما	•
3 .	مقدمة الرجمية
5 .	دباجــة
	الفصل الأول
31	الخلية النباتية – تركيبها ووظائف أجزائها
31	• مقامة
31	• جدار الخلية
32	ـ تكوين جذر الخلايا
38	_ غشاء الخلية
40	• محتويات السيتوبلازم
40	 الشبكة الأندوبلازمية
41	 المبتو كندرية
	ــ البلاستيدة الخضراء
44	- جهاز جولجي
47	_ النواة
51	- جلايكسيسومز والبيركسيسومز والسفيروسومز
52	ــ مادّة السيتوبلازم
54	• المراجع
	7

القصل الثاني

_	
57	واص منظومات المحاليل، المعلقات، وأشباه الغرويات
57	• مقامة
57	• طبيعة المحاليل
58	• أنواع المحاليل
	_محاليل الغازات المذابة في السوائل
	ــ محاليل السوائل المذابة في السوائل
	ــ المحاليل متناهية التشبع
61	• تركيز المحاليل
62	ر يون المحاليل مذيباتها متغيرة الأحجام (محاليل مولارية)
62	محاليل مذيباتها ثابتة الأحجام (محاليل مولالية)
63	ــ محاليل مذيباتها ثابتة الأحجام (محاليل مولالية)ـــــــــــــــــــــــــــــــ
63	• الأحماض، القواعد، الأملاح
64	ــ طبيعة الأحماض، القواعد، والأملاح
70	 المنظومات شبه الغروية
71	ــ أحجام أشباه الغرويات
	ــ المنظومات شبه الغروية المختلفة
73	- المستحلبات
74	 خواص المعلقات شبه الغروية
79	الخلة الحة والحالة شهرالخ منة

القصل الثالث

_	
81	الانتشار، انتشار الماء خلال الأغشية شبه المنفذة، التشرب
81	• منابط •
83	• الانتشار
84	طبيعة وظيفة الحركة للمادّة
	- انتشار الغازات
87	ــ العوامل المؤثّرة في معدّل إنتشار الغازات
89	 الأسموزيس (انتشار الماء خلال الأغشية شبه المنفذة)
90	- الضغط الأسموزي
91	_ ضغط الانتفاخ المائي
92	_ الجهد الماثي
96	_ الإنكاش
98	_ قياس الجهد الأصعوزي
99	• المشرب
100	_ الشروط الضرورية للتشرب
101	ـ جهد الحشوة
102	ــ العوامل المؤثَّرة على معدّل ومدى التشرب
103	• تغير الحجم والطاقة
104	

	لقصل البرابيع
105	
105	• مقارمة
105	• النتيح
106	ــ مقدار النتع
107	ـ قيام النتح
111	• ميكانيكية الثغور
112	ـ حركة الثغور
	ــ العوامل المؤثّرة في حركة الثغور
	ــ العجز المائى وحركة الثغور
122	• العوامل المؤثّرة على معدّل النتح
122	_ العوامل النباتية
125	– العوامل البيئية
121	• قيمة النتح
131	التأثير المبرد
	- تأثير النتح على النمو وتكوين الأعضاء
132	 التأثير على امتصاص الأملاح المعدنية
133	• الإدماع

الفصيل الخامس

141	إمتصاص وانتقال الماء
141	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
141	• تشريح نسيج الخشب
142	ــ أنواع الخلايا والوظائف
144	• امتصاص الماء
145	- الامتصاص اللامحكوم
147	ـ الامتصاص الفعال
149	ــ العوامل المؤثّرة في امتصاص الماء
156	ــ امتصاص أجزاء النبات الهوائية للماء
156	• الميكانيكيات ذات الصلة بانتقال الماء
157	ـ الضغط الجذري
	ــ النظريات الحيوية
159	ـ نظرية العاسك ـ التجاذب
163	• المسلك الماثي
164	مال ما م

	لفصل السادس
169	لأنسزيسسات
169	
170	• طبيعة الأنزيمات
172	• التسمية والتخصص
173	• النصييف
	- الأنزيمات المائية
	- أنزيمات الأكسدة - الإخترال
	ـــ الفوسفوريليزات ــــــــــــــــــــــــــــــــــــ
	– الترانسفيريزات والأنزيمات الناقلة»
	- الكربو[كسيليزات
	ـ الأيسوميريزات
	- الاييميريزات
1 7 7	• مركب الأنزيم ــ مادّة الأساس
	 المجموعات الإضافية (غير البروتستية):
179	المنشطّات، العُوامل العُوافقة والأنزيمات المرافقة
181	. • توزيع الأنزيمات في النبات
	- العوامل المؤثرة في فعالية الأنزيم
	- تركيز مادّة الأساس
	- تركيز الأنزيم
184	ـ درجة الحرارة

185	ــ تركيز أيون الهيدووجين
187	ـ المعوقات
187	ــ التعويق اللاتنافسي
187	• الملخص
188	• المراجع
_	فمل السابع
189	كربوهيدراتات
	• مقامة
	• التصنيف
190	 السكريات الأحادية
195	- السكريات المحلودة العدد
198	ـ السكريات المتعددة
204	• تحول الكربوهيدراتات
	• الفسفر
	ــ تكوين وتغتيت السكروز ــــــــــــــــــــــــــــــــــــ
808	ـ تكوين وتفتيت النشأ
215	ــ تكوين وتفتيت السليلوز
19	ـ تكور و تفتت المواد البكتينية ـــــــــــــــــــــــــــــــــــ
20	_ الإنوليين

221	• الملخص
222	• المراجع
	الفصل الشامين
225	التنفس والتخمير
225	• مقدمة
225	● أدينوسين ثلاثي الفوسفيت: مركب مرحلي ذو طاقة
227 228	• انطلاق الطاقة
232	• التغمر
	ـ تكوين أمثيل كوانزايم أى
241	ــ منظومة نقل الالكترون
	 تحول السكريات السداسية أحادية الفوسفيت حلقة الجليو كسيليت
246	ك قياس التنفس
248	معامل اكتنفس
	• العوامل المؤثّرة في معدل التنفس
	- درجة الحرارة

	ــ ثاني أكسيد الكربون ا
	ــ الأملاح الغير عضويةا
254	ـ المنبهات الميكانيكية
254	ــ الجروح كمنبه للتنفس
255	• الملخص
255	• المراجع
_	لفصل التاسع
257	نتقال السكريات
257	• مقدمة
258	• تشريح أنسجة اللحاء
258	ــ أنواع الخلية ووظيفتها
260	- عناصر الأنابيب الغربالية
262	• المواد المنقولة في اللحاء
262	ـــ الكربوهيدراتات ومتميئات الكربون،
265	- المركبات النيتروجينية
265	• الخواص العامة للنقل اللحائي
266	ــ اتجاه الحركة
271	ــ معدّلات الانتقال والسرعات
273	ladi la siste te de

	• ميكانيكية النقل اللحائي
287	ــ افتراضية الانسياب الكتلى أو الضغطى
290	ــ افتراضية التجدول البروتوبلازمي
293	• بلخص
2 94	• المراجع
_	الفصيل العاشير
299	مر صبغات وتركيب جهاز البناء الضوئى
	• مقامة
299	• نبـذة تاريخيـة
307	 الصبغات المؤثّرة في عملية البناء الضوئي
307	ــ صبغات الكلوروفيل
315	_ صبغيات الكاروتينيات
322	_ صبغات الفيكوبلينات
325	● البلاستيدات الخضراء
326	- تركيب (بنية) البلاستيدة الخضراء
	ـ تكوين البلاستيدة الخضراء
333	— المنظومة الصفيحية ونشوء الكلوروفيل
	_ الاستقلال الذاتي الوراثي للبلاستيدات الخضراء

337	• الكروماتوفور البكتيري
338	• المراجع
	لفصل الحادى عشير
345	فاعلات النور والظلام في عمليات البناء الضوئي
345	• مقامة
345	• الطاقة الاشعاعية
347	• الجذور الطليقة
350	• انتقال الطاقة
354	• مصدر الأوكسجين في عمليات البناء الضوئي
	• تأثير ايمرسن
358	• منظومات الصبغة الثنائية
359	• وحدة البناء الضوئي
361	• انتاجية قدرة التمثيل
	ــ تمثيل ثاني أو كسيد الكربون
364	ــ فسفرة البناء الضوئى
375	• مركبات الكربون في البناء الضوئي
376	ــ الكشف بالنظائر المشعة
377	ــ التصوير بالاشعاع الذاتي
	أداء الدائل الدائر المستخدمة

	 مشكلة التعريض المحدود ثثاني أوكسيد الكربون المعلم
381	ــ المستلم الأول لثاني أوكسيد الكربون
	ـــ دورة كالفن
384	_ مسار هتش_و سلاك
388	🗢 مقارنة بين البناء الضوئى والتنفس
390	• قياس البناء الضوئي
	ـ عدد النقاعات
391	ـــ الطريقة المانومترية
192	● قياس امتصاص ثاني أوكسيد الكربون
393	● قياس امتصاص ثاني أوكسيد الكربون المشع
393	• المراجع
	الغصل الشاني عشسر
397	الفصل الشاني عشر العوامل المؤثّرة في معدّل البناء الضوئي
397	🔫 العوامل المؤثّرة في معدّل البناء الضوئيــــــــــــــــــــــــــــــ
397 397	العوامل المؤثّرة في معدّل البناء الضوئي
397 397 401	 العوامل المؤثّرة في معدّل البناء الضوئي
397 397 401 406	العوامل المؤثّرة في معدّل البناء الضوئي
397 397 401 406 415	العوامل المؤثّرة في معدّل البناء الضوئي مـقـدمــــــــــــــــــــــــــــــ
397 397 401 406 415 419	العوامل المؤثّرة في معدّل البناء الضوئي مـقـدمــــــــــــــــــــــــــــــ

الفصل الثالث عشر

425	الكشف عن العناصر الضرورية وتوفرها ومدى اتاحتها للنبات
425	• مقامة
426	• العناصر العديدة الموجودة في النبات
426	- العناصر الأماسية
426	– العناصر النزرة
	• طرق الكشف
428	
429	_ الزراعة في المحاليل
431	_ الزراعة في الرمل
434	• وجود العناصر المختلفة
434	ـ الفوسفور
439	_ الكالسيوم
	_ المغنيسيوم
	ــ البو تاسيوم
	ــ الحديد
	ــ المنغنيز
	_ النحاس
150	_ ازنك
51	_ البورون
152	ــ الموليدينيوم
53	ـــ العناصر الأخرى
55 .	• المراجع

الفصل الرابع عشبر

459	امتصاص الأملاح المعدنية وانتقالها
459	• مقدمة
460	• الامتصاص غير الفعال
460	- الحيز الحر الخارجي والظاهري
462	- التبادل الأيوني
463	ـــ اتران دونانـــــــــــــــــــــــــــ
464	ـــ الدَّفق الكُتليــــــــــــــــــــــــــــــــ
	• النقل الفعال
467	ــ مفهوم الحامل
472	— مضخة السيتوكروم
	- آلية الحمل بمشاركة الـ(ATP)
476	 العوامل المؤثّرة في امتصاص الأملاح
476	- درجة الحرارة
477	- درجة تركيز ايونات الهيدروجين
	_ الضوء
	ــ الشدّ الأوكسجيني السيسيسيسيسيسيسيسيسيسيسيسيسيسيسيسيسيسيسي
	 الفعل التبادلي
480	— النمو

401	
486	تداول الأملاح المعدنية
402	ـــ التداول وإعادة الانتفاع
473	Z 22 31 23 0 3 0 3 0 0 0
495	• المراجع
	الفصل الخامس عشر
_	
499	وظائف العناصر المعدنية الأساسية وأعراض شحها (نقصها)
499	• مقادة
	• النتروجيين
	ــ وظيفة النتروجين ــــــــــــــــــــــــــــــــــــ
500	ــ أعراض شح (نقص) التتروجين
501	• الفوسفور
301	
501	ــ وظائف الفوسفور
501	- أعراض شع الفوسفور
502	• الكالسيوم
	 وظائف الكالسيوم
	- شع الكالميوم
J(#	ــ سخ الكالميوم
ENE	11 •
	• المغنيسيوم
505	ــ وظائف المغنيسيوم

507	— اعراض شح المغنيميوم
508	• البوتاسيوم
508	ـ وظائف البوتاميوم
508	_ أعراض شع البوتاميوم
509	• الكبريت
509	 وظائف الكبريت
510	ــ أعراض شع الكبريت
512	• الحديــــــ
512	ــ وظائف الحديد
514	أعراض شع الحديد
515	• المنفئيـــز
515	ــ وظائف المنغنيز
	ـــ أعراض شح المنغنيز
517	• البحاس
517	– وظائف النحاس
518	- أعراض شع النحاس
518	• الـزنــك
518	- edition It it
519	— أع اض شعر الذنك ······

520	• الـبـورون
520	ـــــــــــــــــــــــــــــــــــــ
521	_ أعراض شع البورون
522	• الموليبدينوم
522	– وظائف الموليدينومـــــــــــــــــــــــــــــــ
522	- أعراض شع الموليبدينوم
244	(500)
enn	• المراجع
323	
	القصل السادس عشير
	العطال السادان فشار
527	التحول الغلاائي للنتروجيان
341	• مقدمة
528	• التغذيبة بالنتروجين
528	- نيتروجين النترات والأمونيا
536	ـ النتروجين العضوى
	ـ النتروجين الجزيئي
549	ـــ النتروجين القابل للتحول في التربة ــــــــــــــــــــــــــــــــــــ
	., 6 -, 6. 6-, 11
551	• الأحماض الأمينية والأميدات
554	ـ تخلق الأحماض الأمنية
559	• البروتينات
550	البرولينات
200	ــ بنية البروتين
2012	

566	• الأحماض النووية
	ــ تخليق البروتين
575	ــ تفكك البروتين
577	• المراجع
	الفصل السابع عشر
583	هرمونــات النمــو الطبـيعيــة
583	• مغامة
586	• تعریفات
588	♦ توزيع الأكسين في النبات
589	• إنتقال الأكسين
592	• تأثيراته الفعيولوجية
592	_ إطالة الخلية
599	التنحية الضوئية
604	- التنحية الأرضية ·
605	- السيادة الطرفية
609	- تكوين الجذور
609	 الإثمار اللاإلقاحي
	ــ سقوط الأوراق والفاكهة
616	ــ التنفس ــــــــــــــــــــــــــــــــــــ
618	- تكوين الأنسجة الزائدة

912	• الاحتبار الاحيالي
619	- كشف إنحناء بادرات الشوفان
621	 كشف قطع بادرات الشوفان
623	– كشف إنحناء سوق البازلاء المقسومة ــــــــــــــــــــــــــــــــــــ
624	ــ كشف تثبيط نمو جذور حب الرشاد
626	• تخليق الأكسين
628	• الهرمونات النباتية الأخرى
	ـ أبسجن
	ـ حامض التروماتيك
	_ الكالينس
633	– الفيتامينات
641	• المراجع
	فصل الشامن عشس
651	برمونات النمو الصناعية
651	• مقامة
651	• التركيب الجزيئي والنشاط الأكسيني
	ـ طبيعة التركيب الدائري
	ـ طبيعة السلسلة الجانبية الحامضية
656	ــ ترتیب وضعی خاص
	• مضادات الأكمين

660	• نشاط الا نسين الحريه
6 63	• تخميل الأكسين
663	• مكانيكية تخميل الأكسين
663	_ أكسدة بالأنزيمات
6 65	ــ أكمدة بالضوء
666	• المراجع
	الفصل التاميع عشر
669	المجبولينيات والسيتوكينيات والايثيلين
669	• الجبرلينيات
6 69	- التركيب الكيميائي للجبرلينيات
	 مضادات الجبرلين أو مثبطات النمو
67 6	ــ التأثيرات الفميولوجية ــــــــــــــــــــــــــــــــــــ
687	ــ تناخل الجبرلين والأكسين
690	• الكاينتين والسيتوكينيز
692	ــ التأثيرات الفسيولوجية
700	– التأثيرات الفسيولوجية الأخرى
	طرق تأثير السيتوكينيز
704	• الاينيلين
704	ـــ الايثيلين ونضوج النبات
706	ــ الايثيلين والتنحية الأرضية
708	 الایثیلین والسیادة الطرفیة

708	ــ التكوين الحيوى للايثيلين
709	• الـمراجـع
	الفصل العشرون
717	التزامن الضوئي
717	• مقامة
718	• حافز التزهيس
719	_ اصطلاحات
721	_ أهمية فترة الظلام
	ــــ أهمية فترَّة الضوء سي
	♦ الدورات الضوئية المؤثّرة
	ـــ استقبال منبه التزامن الضوئي ووجود الهرمون الزهري
728	ــ وجود الهرمون الزهرى
729	ـ. نوعية الضوء والتزامن الضوئي
	ــ العبرلينيات والاستجابة بالتزهير
735	• مــــخـص
736	• الـمـراجـع
	الفصل الواحد والعشون
739	المعاملة بالتبريسد
739	1 01 5 0 0

740	• المعاملة بالتبريد والتزهير
740	ــ نبات السكران
	ــ النجيل السيكالي
	ــ موضع المعاملة بالتبريد ــــــــــــــــــــــــــــــــــــ
ــ اعتمادها على درجة الحرارة ومدّة التعريض	
746	ـ تجارب التطعيم
	ــ عامل العمر
750	- اعكاس المعاملة بالتبريد
752	_ إحلال الجبرلين محل المعاملة بالتبريد
752	ــ عوامل أخرى مغيرة للمعاملة بالبرودة
753	• ملخص
754	• المراجع
	الفصل الشاني والعشبرون
757	الفصل الشانى والعشرون السكون السكون
757 758	المسكون
757 758 759	المسكون
757 758 759	المسكون
757 758 759 760	المسكون
757 758 759 760 764	المسكون
757 758 759 760 764 764	المسكون

ــ وجود مثبطات الانبات	
ـــ مركبات تحفز الانبات ــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	773
 السكون في البراعم	773
ــ التزامن الضوئي والسكون في البراعم	774
_ الهرمون المسبب للسكون	775
ــ السكون في درنات البطاطس 77	7 77
 مواد مثبطة للنمو 	777
ـــ إطلاق المورتات II	781
• ملخص	781
• المراجع	784



صورة من الميكروسكوب الالكروني توضع انقسام العلية عند انتهائه في شجيرة الاسيسرج المورّقة (Buphorbia enula) لاحظ كذلك النواة والنوية والشبكة الاندوبلارمية والميتزكدرية وجهباز جولجي والبلاستهات الأولية والاسفيروسوس (. (Courtesy of M. Arif Hayat)).

الخلية النباتية - تركيبها ووظائف أجزائها

The plant cell - structure and function of its parts

مقدمة Introduction

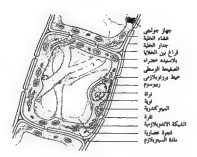
مع أن النبات يدو متجانس التركيب ولكنه يتكون من أجزاء مجهرية تعرف بالخلايا cells ، بطويقة غريبة وغر معروفة إلى حدّ الآن هذه الأجزاء الصغيرة تعمل بشكل منظم لتمطلى الحياة للنبات التحلي المتعدد الخلايا. في نبات الخلية الواحدة كما هو في النباتات الأولية (البكتيريا والطحالب)، الخلية كائن منفصل تستطيع الحياة في غياب الخلايا الأوليدي.

نحن على أساس متين عندما نقول أن الخلية هي وحدة الحياة الأساسية. هي كذلك أصغر تركيب في الوجود يستطيع النمو والتكاثر، الفيروسات أصغر من الخلايا أعتبرها البعض وحدات حية، إلى حدّ الآن لم يلاحظ أى فيروس منفصل عن الخلايا الحية وفي الواقع يعتمد عليها في تكاثره، لذلك الفيروسات ينقصها عامل مهم وهو التكاثر لا يمكن اعتبارها وحدة حياة أساسية.

حجم وشكل النبات يعتمد على عدد وترتيب وأشكال خلاياه، مثلاً في الفصول القادمة سنرى أن أنسجة التوصيل في النبات تتكون من خلايا خاصة التركيب لنقل كميات كبيرة من الماء والمواد الفذائية بسرعة. كذلك في فصول أخرى سنناقش علاقة معينة بين تركيب الخلايا ووظائفها في الأوراق والجذور. في الحقيقة، الغرض من هذا الكتاب دراسة وظائف اعضاء النبات، علم يبدأ بمعرفة الخلية النباتية وأجزاءها، رسم توضيحي لخلية نباتية نموذجية في شكل ا-1.

جدار الخليسة Cell wall

مع وجود إستثناءات قليلة، كل الكائنات يجب أن تحتوى على دعامة طبيعية



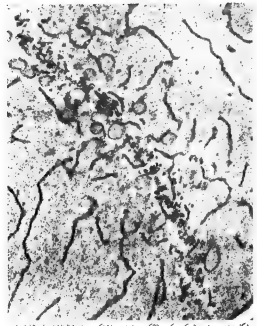
شكل 1-1: رسم تخطيطي يوضح خلية نبائية نموذجية

لتعطيها شكل معين، في عالم الحيوان هذه الدعامة إما أن تكون خارجية الخلايا. في الله تحوى بقية الخلايا. في الله تحوى بقية الخلايا. في الخلية وداخلية endoskeleton وتتماسك فيها بقية الخلايا. في الخلية النبات كل خلية محاطة بتركيب صلب يعرف بجدار الخلية الذي ينعرم من الخلية الذي يقرز من الحيوانية، بوجه عام يعتقد أن جدار الخلية جزأ غير حي من الخلية الذي يقرز من الجزأ الحيى من الخلية المعروف بالبروتوبلاست protoplast. مع ذلك إعطاء صفاة الحياة وعدمها لمكونات الخلية المختلفة غير صحيح لأن مكونات الخلية لايمكن إيجادها منفصلة.

مكون جدار الخلية الرئيسي هو السليلوز cellulose ، مركب يتكون من إتصال عدّة الآف من وحدات السكر ، الذي ينتج في عملية البناء الضوئي
وصورة أوضح للتكوين الكيميائي لجنر الخلايا سيكون في فصل قادم. زيادة على
السليلوز مركبات بكتيكية وهيمسيلولوز ولجنين وسوبرين ويروئين وكيوتين هي
المركبات الرئيسية التي توجد في جذر الخلايا.

تكوين جدر الخلايا Cell wall formation

يبدأ تكوين جدر الخلايا خلال الطبور الأخير من الانتسام الغير مباشر المعروف بالنيلوفيز Telophase (شكل 2-1). لاحظ في شكل 2-1 أن الأجزاء



هكل 2.1: صورة من الميكروسكوب الالكرومي توضع بداية تكوين صفيحة النطبة في طور الطوفيز في علية الفنة النامية للبصل المنقصمة، ترى في الحيهة العلوية البصي والسفلية المسائلة جوا من مواة التلوفير. فيضية الخلفية الميكونز قصل مادين أحمل الجين الي أنهي المسائل، يانيا فضاة المؤلفية فالمؤلفية المؤلفية المؤلف

الأبوية للخيوط الاندوبلازمية endoplasmic reticulum قد إنتقلت إلى المناطق الوسطى من الخلية خلال طور التلوفيز. يعتقد الباحثون أن هذه الخيوط تدخل في تكوين صفيحة الخلية cell plate أو الطبقة الوسطى middle lamella ، يمكن أن نعقد أن الطبقة الوسطى هي المادة التي تتماسك بها الخلايا المجاورة. مركب واحد بصفة خاصة هو بكتات الكالسيوم calcium pectate (ملح الكالسيوم لحامض البكتيك) موجود بكثرة في الطبقة الوسطى ويعمل كمادة لاصقة مهمة بين الخلايا، في الحقيقة سبب عدم تماسك الفاكهة أثناء النضوج هو ذوبان المواد البكتيكية للطبقة الوسطى. هذه المواد تفقد خاصتها اللاصقة بواسطة الانهماد الثعار، الإنهمات الثمار، الإنهمات النصاحة الثعار،

الجدار الأولى Primary wall: الجدار الأولى بجانب الطبقة الوسطى وهو أول ماينتج فى تكوين جدار الخلية من البروتوبلاست protoplast. خلال زيادة حجم الخلية الجدار الأولى يقى رقيق ومطاط clastic، يتغلظ ويصبح صلب عند الإنتهاء من زيادة حجم الخلية.

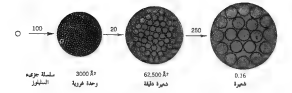
الباحثون الأولون اعتقدوا أن الجدار الأولى يحتوى على المواد المكتيكية وهيميسليلوز وسليلوز، بوجود المواد البكتيكية بكميات كبيرة فإنها تطغى على خواص الجدار خلال نمو الخلية. مثلاً كير 21) لا شار إلى أن مركبة الجدار الأولى خلال إطالة الخلايا تقترح وجود وأهمية المواد البكتيكية، مع ذلك تعليل الجدار الأولى لخلايا بادرات الشوفان الذى قام بهها بايشب ومن معه المحتود و وود الهيميسليلوز بكميات أكبر من المسواد البكتيكية، كذلك رى وألبرشيم Ray (30) Albersheim and (30) وضحا أن الجدار الأولى يحتوى على كميات قليلة من المواد البكتيكية، هذه المعلومات تقترح أن المهيمسليلوز والمكونات الأخرى للجدار الأولى تلعب دوراً أهماً في الأطوار الأولى من نمو الخلية مما اعتقد في السابق. الهيمسليلوز زيلو جلوكان له رابطة هي تركيب جدر الخلايا، زيلو جلوكان له رابطة هيدروجينية بالسليلوز ورابطة تساهمية محادات مع المركبات البكتيكية (24.4).

مع أن جدر الخلايا ماقبل الحزم الوعائية provascular تحوى على نسبة كبيرة من السواد البكتيكية والهيميسليلوز، جدر خلايا السقشرة cortex والبروتسودرم protoderm والبروتسودرم protoderm تحوى على نسبة قليلة من هذه المواد. يظهر أن كل مكونات جدر الخلايا موجودة في الجدار الأولى، نسبة وجودها تختلف باختلاف الخلايا. الجدير بالذكر كذلك جلس الخلايا تحتوى على كميات كبيرة من مركبات البروتين الذي هي غنية بالاحماض الأمينية البرولين proline والهيدروكس برولين. hydroxyproline.

الجدار الغانوى www.ass : يتغلظ جدار الخلية كلما زادت فى النضوج بترسب طبقات من السليلوز يفرزها السيتوبالام cytoplasm . يصبح جدار الخلية أقل مرونة وأخيراً تقريباً غير مرن. وبهذا نعرف لماذا تتوقف إطالة الخلايا عندما يتكون الجدار الثانوى هو الذى يعطى الخلية النباتية استقلالية التركيب .

السليلوز هو المركب السائد الوجود في الجدار الثانوى. طبقات جدر الخلايا التي تتكون في الأطوار الأخيرة من النمو معظمها سليلوز نقى. المثل المعروف هو ألياف القطن التي تحوى على أكثر من 90% من الوزن الجاف لجذر الخلايا سليلوز نقى.

ترتيب السليلوز الجزيئي والماكرو جزيئي في جدر الخلايا المكن المخاليا يمكن المحرس المخاليا يمكن المحرس المخاليا يمكن المحرس أن تكون أخيراً شبكة من خيوط السليلوز التي تختلف في التعقيد والحجم. سيجل (33) Siegel شبكة من حالاقة سلاسل جزيئات السليلوز. أصغر وحدة في جدار الخيلة هي الشعيرات الأولية elementary fibrits أو الوحدات الفروية micelles كل واحدة من هذه تتركب من 100 سلسلة سليلوز تقريباً ولها مساحة تقاطع 2A3000 التي يعتقد أنها تتكون تقريباً من 20 وحدة غروية ولها مساحة تقاطع تقريباً التي يعتقد أنها تتكون تقريباً من 20 وحدة غروية ولها مساحة تقاطع تقريباً على المحتردة السليلوز لايمكن مشاهدت، حسى



شكل 3.1 رسم تخطيطي يوضع إتحاد خيوط جزيمات السليلوز في وحمات غروبة وشعيرات دقيقة وشعيرات (عند الرسم لم يلاحظ المقياس). الأرقام تدل على طول القطر التقريبي لكل وحدة.

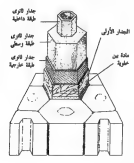
باستعمال الميكروسكوب الالكتروني electron microscope، الوحدات الغروية والأثياف الصغيرة يمكن رؤيتها بوضوح تحت الميكروسكوب الالكتروني. مع أن الشعيرات الصغيرة تكون 20% من حجم الجدار الأولى لكنها تعتبر الوحدات الأساسية في جدر الخلايا (2). مثلاً لو نزعت المدواد الغير سليلوزية من جدر الخلايا تسبب تغيير بسيط في شكل الخلية أو خواص الجدر الميكانيكية.

تجمع تقريباً 250 من الألياف الصغيرة تكون شعيرة ميكروسكوبية واحدة مساحة تقاطعها 20.16 هـ. شعرة القطن التي يمكن رؤيتها بالعين المجرّدة تحتوى على تقريباً 1500 شعيرة، بعملية حسابية بسيطة يمكن توضيح أن هناك 7.5 ×108 سلسلة من جزيئات السليلوز في شعرة قطن واحدة.

الوضع الطبيعي للشعيرات الصغيرة في الجدار الأولى تختلف عنها في الجدار الأنوى. في الجدار الأولى الشعيرات الصغيرة وضمها متعامد مع طول الخلية ولكنها توجد طولياً في زوايا الخلايا. في الجدار الثانوى الطبقات يمكن تمييزها كل طبقة لها ترتيب مختلف للشعيرات الصغيرة (شكل 4-1) مسلاً في الصنوبريات Conifers. جدر التراكيد Tracheid توضح فيها خمسة طبقات الطبقة الوسطى وجدار أولى رقيق وثلاثة طبقات من الجدار الثانوية. لذلك تعتبر تسعة طبقات من الرجاد الثانوية. لذلك تعتبر تسعة طبقات من الركيدات المتجاورة.

فى شكل 4-1 شعيرتان صغيرتان حلزونيتان تكونان زاوية كبيرة مع قائم الخلية يمكن رؤيتهما فى الطبقة الخارجية من الجدار الثانوى. فى الطبقة الثانية من الجدار الثانوى يمكن ملاحظة الشعيرات الصغيرة فى أشكال حلزونية ودوائر متحدة المركز. الطبقة الداخلية توجد الشغيرات الصغيرة فى أشكال منبسطة وحلزونية (36).

مناطق التكوين Site of grathern يعتقد العلماء الأولون أن تكوين جذر الخلابا يحدث في أماكن خاصة مايين جدر الخلايا والسيتوبلازم. بعد إختسراع الميكروسكوب الالكتروني وجد أن السيتوبلازم يتخلل جدر الخلايا في أماكن مختلفة من تلاقي الجدر بالسيتوبلازم (27, 28, 29, 28). تكوين جدر الخلايا يعتقد أن يحدث في هذه الأماكن الخاصة. بعض العلماء أدخلوا بعض العمديلات على هذه النظرية بحيث أن تكوين جدر الخلايا يحدث في الأماكن التي فيها الخيوط السيتوبلازمية plasmodesmata تتخلل الجذر (32, 33). مازال هناك بعض العلماء يعتقدون أن تكوين الشميرات الصغيرة يحدث في جذر الخلايا في مناطق منفصلة من السيتوبلازم (5). نظرياً كل المود الأولية اللازمة لتكوين جدر الخلايا تتقل إلى هذه الأماكن التي يحدث فيها تكوين الجذر، تقرياً يحدث الخلايا تتقل إلى هذه الأماكن التي يحدث فيها تكوين الجذر، تقرياً يحدث



شكل 41: منظر يوضح قطاع لعدة طبقات من جدار الخلية يبهن ترتيب الشعيرات اللققــــة للسليلوز في كل طبقة.

(After A. Wardrop and A. Bland. 1959. Proc. 4th Intl. Congr. of Biochem, 2:76 New York: Pergamon Press). هذا الانتقال خلال الخيوط السيوبلازمية. ويلى ومن معه endoplasmic reticulum إلى سطح المسلح والما وendoplasmic reticulum إلى سطح المسلح ا

غشاء الخلية Cell membrane

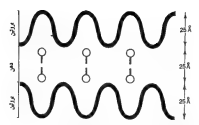
مع أن لحد ما جدار الخلية يفصلها من البيعة المحيطة ولكنه فصل غير تام.
معظم المواد الموجودة قريباً من الخلية لايمنعها الجدار من الدخول إليها. إذا لم
يكن للخلية أى حاجز آخر لمنع دخول المواد الغير مرغوب فيها فإن حياة الخلية
تكون فى خطر. فى الحقيقة الخلية الحية لإيمكن أن توجد فى هذا الوضع. لهذا
ملاصق مباشرة لجدار الخلية من الداخل ومحيط بالبروتوبلاست protoplast مركب
رقيق وحساس قابل للانشاء يسمى غشاء الخلية الحية ودا membrane أو بلازملما
رقيق وحساس قابل للانشاء يسمى غشاء الخلية المحية مهماً جدًاً. حيث أن الغشاء
يحوى السيتوبلازم ومحتويات السيتوبلازم نستطيع أن نقول أن الغشاء يحتوى
ويحافظ على الأجزاء الحية من الخلية .

غشاء الخلية يقوم بتنظيم العملية الحيوية وهى التحكم فى دخول وخروج المواد إلى ومن الخلية. غشاء الخلية مميز النفاذية defferentially permeable يسمح لبعض المواد بالنفاذ إلى داخل الخلية ويمنع بعضها. زيادة على ذلك غشاء الخلية يسمح لبعض المواد بالنفاذية إلى داخل الخلية ويمنع خروجها منها،



شكل 2-3: صورة من الميكروسكوب الالكتروس لقطاع عرصي مباس لجدار حلية لحاء الجذر. هذة اتفاعات صغيرة يمكن رؤيتها في السيتوبلازم كلها موازية للجدار العرضي. (Courtery of M.C. Ledbetter, Brookhaven National Laboratory.)

مثلاً بعض العناصر المعدنية الضرورية يجب أن تتراكم داخل الخلية بتركيزات أعلى مما هى موجوده فى المحيط الخارجى. كذلك والمهم للخلية أن الفشاء يمنع لحدّ كبير دخول المركبات السامة إلى السيتوبلازم.



شكل 61: رسم توضيحى يبين جزىء غشاء الخلية، بوضح جزىء ثنائى للدهن فى المركز بجانبه جزىء واحد من طبقة البروتين من الجانبين. (46-(46: After J. Robertson. 1962. Sci. Amer. 206)

لايمكن تمييز الغشاء عن السيتوبلازم باستعمال الميكروسكوب العادى بسبب اللون الواحد لهما. ولكن غشاء الخلية يمكن تمييزه بوضوح كمركب منفصل عن السيتوبلازم باستعمال الميكروسكوب الالكتروني.

تحليل غشاء الخلية كيميائياً وفيزيائياً أوضح أنه بروتين دهني lipoprotein وله جزئين مركزيين من الدهن محاطان بطبقة من جزىء البروثين. روبرتسن (31)Robertson قدّر أن سمك الفشاء تقريباً A75. توضيح يمثل جزىء الغشاء في شكل 6-1.

محتويات السيتوبلازم Inclusions of cytoplasm

الشبكة الاندوبلازمية Endopiasmic reticulum

السيتوبلازم في الخلية المرستيمية meristematic cell منشابك بحويصلة محاطة بغشاء تسمى الشبكة الاندوبلازمية أو الارجستوبلازم ergastoplasm. غشاء هذه الحويصلة يعتقد أنه بروتين دهني lipoprotein بشكل يشبه غشاء الخلية. مع أن الشبكة الإندوبلازمية تحافظ على مظهرها يمكن أن تنفير خلال تطور الخلية أو القيام بعض أنشطتها. الشبكة الاندوبلازمية تستمر مع الشبكة الدوية nuclear membrane وتصل إلى سطح الخلية (43، 41). في الحقيقة هذه الأغشية وجدت في الجدران الأولية لبعض الخلايا وأحياناً تصل إلى الخلايا المجاورة (39، 40، 41).

ويلى ومن معه Whaley et al (30، 40) أشاروا إلى محتويات أغشية النواة بأنها الشبكة الاندوبلازمية تصل مابين محتويات النواة وسيتوبلازم الخلية. حيث أن بعض خيوط الشبكة الاندوبلازمية تصل من خلية إلى الخلية المجاورة فإن أنوية هاتين الخليتين يمكن أن تعتبران في حالة إتصال مباشر.

بالنظر إلى الخلية من ثلاثة مساقط يمكن أن نرى الشبكة الاندوبلازمية تقسم السيتوبلازم إلى مجموعة فجوات صغيرة. أخيراً تقسيم السيتوبلازم هذا أعطى كثيراً من العناية. داخل هذه الفجوات إنزيمات معينة أو مواد التفاعل يمكن أن تتجمع أو يتخلص منها. هذه الظاهرة لها أهمية حيوية للخلية. سنرى في الفصول القادمة مثلا أن تفاعلاً يمكن أن يضطر في مسار معين بسبب تراكم بعض المواد والشقص في أخرى. مع أنه لم يبحث جيداً أهمية الشبكة الاندوبلازمية لنشاطات الخلية العامة.

الميتوكندرية Mitochondrion

ماعدا النواة، حصلت الميتوكندرية على أكثر دراسة من أى محتويات الخلية الأخرى. النتيجة أن معلوماتنا على الشكل الخارجي ووظيفة الميتوكندرية متوفرة بغزارة. سنحدد أنفسنا في هذا الوقت أكثر بالشكل الخارجي للميتاكندرية من وظيفتها الذي سأتدرس بالتفصيل في فصل على التنفس.

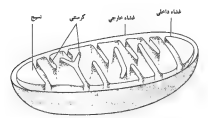
انقال الطاقة في الميتاكدرية Energy transfer in mitochondria: حيث أن معظم الطاقة المستعملة في الخلية مصدرها الميتاكندرية فلهذا غالباً مايطلق عليها ومحطة توليد الطاقة powerhouse للخلية، مثال على ذلك الخلية المرستيمية حيث توجد الميتاكندرية بكثرة. ماذا نقصد عندما نقول الميتاكندرية توفر الخلية بالطاقة المستعملة؟ عندما يحدث التأكسد البيولوجي للبروتين والدهون

والكربوايدراتات في الخلية تنطلق طاقة. هذا مشابه إلى حد ما لإحتراق ورق أو خشب حيث تنطلق طاقة في شكل حرارة. مع أن في الخلية وبصفة خاصة في الميتاكندرية معظم الطاقة الناتجة تحفظ في شكل رابطة الفوسفيت الغنية بالطاقة. أهم مركب في هذه الحالة هو الادينوسين ثلاثي الفوسفيت adenosine بالطاقة. أهم مركب أي مدرة تخزين الطاقة في هذا المركب أن يمكن إطلاقها واستعمالها في تفاعلات الخلية التي تحتاج طاقة. إذن ATP يتكون في الميتاكندرية وينطلق في الخلية إلى المناطق التي تحتاج طاقة.

الشكل الظاهرى للميتاكندرية Mitochondrion morphology: دعنا نتعرض لتركيب الميتاكندرية دراسة فيها الميكروسكوب الالكترونى عاملاً مهماً. هذا الجسم عديد الاشكال pieomorphic يتكون من غشاء ذو طبقتين يحتوى على النسيج الداخلي عدّة ثنايا الداخلي عدّة ثنايا تتمدّد داخل النسيج الداخلي. بعض هذه الثنايا تخترق النسيج الداخلي. بعض هذه الثنايا المعرضة للغشاء الداخلي من الجهة الأخرى. هذه الثنايا المعرضة للغشاء الداخلي تسمى كرستي cristae (شكل 1-7).

الكرستى فى الميتاكندرية جذبت كثيراً من الإنتباه لأن لها شبه كبير بنظام الصفائح lamellas system فى البلاستيــــدات الـــخضراء lamellas system (انظـــر فصل10). يمكن أن تكون لهذه المحتويات السيتوبلازمية أصل واحد.

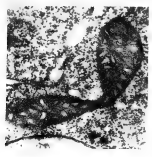
أهمية التركيب العظيمي Emportance of structural organization بسبب التركيب المعقد للميتاكندرية وبسبب تشابه التنظيم في الميتاكندرية لأنواع كثيرة من النباتات، نستطيع أن نفترض علاقة قوية مايين الشكل والوظيفة، مثلاً التأكسد الفسفوري (تكوين ATP) يقف عندما نفقد تركيب الفشاء المزدوج. يظهر أن تفاعلات دورة كربس Krebs cycle الذي يحدث في الميتاكندرية يعتمد على تركيب الغشاء المزدوج (45). مع أن الانزيمات الداخلة في هذه التفاعلات يمكن استخلاصها بسهولة من النسيج الداخلي القابل للنوبان. من الملاحظ أن



شكل 7:1: رسم توضيحي بيين قطاع طولى في ميناكتدرية. لاحظ الخشاء من طبقتين والثنايا المعرضة أو الكرستي للفشاء الداخلي.

أجزاء الميتاكندرية تستطيع أن تقوم ببعض تفاعلات أكسدة دورة كربس وليس كلها (17،11) .

ميشاً المهتاكندرية origin of mitochondria: مع أن عدّة محاولات عملت لتحديد منشاً الميتاكندرية ولكنه لم يوضح بعد. هناك عدّة نظريات وضعت لشرح تكوين الميتاكندرية. ويلى ومن معه Whaley et al) من رأيهم أن الميتاكندرية



شكل 3-1 جزأ من خلية السقشرة لجذر البصل، تظهر الميتاكندرية مسكن أن تكون في حالة إنقسام. (Courtesy of M. Arif Hayat, University of Dayton, Dayton, Ohio.)

يمكن أن تنقسم (شكل 8-1). جهاز جولجي Golgi apparatus وحتى النواة (20.19) nucleus أعتقد أنها تعطى الميتاكندرية. أخيراً اقترح بن جرين وإشمدت (6) أن الميتاكندرية يمكن أن تتكون من غشاء الخلية.

بعض العلماء يعتقدون أن الميناكتدرية جسم سيتوبلازمى قابل للتكاثر (14). المضمون أن تكاثر الميناكتدرية لا تتحكم فيه النواة. مساندة لهذه النظرية أن المحماض النووية حامض ديوكس ريونيوكليك (The acid (DNA) والميناكتدريسة (The acid (RNA) وجدا في الميناكتدريسة (34،25،12). الأحماض النووية عاملاً مهماً في تخزين ونقل المعلومات وتكوين البروتين، خاصية ضرورية الوجود في الأجسام القابلة للتكاثر. من الملاحظ أن الميناكتدرية المفصول من فاصولياء المنج DNA والبطاط الشفتولة من Onion والبطاط DNA للنواة المفصولة من نفس النباتات (34).

البلامتيدة الخضراء Chloroplast

التركيب ووظيفة البلاستيدة الخضراء مغطى بالكامل في ثلاثة فصول على التمثيل الضوائي photosynthesis.

جهاز جولجي Golgi apparatus

قبل إختراع الميكروسكوب الاليكترونى وجود جهـاز جولجـى أو مركب جولجى Goigi complex كما يسمى أحياناً كان موضوع جلل. الميكروسكوب الاليكترونى لم يترك أى شك لوجوده (شكل 91.).

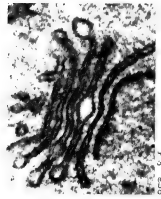
تركيب جهاز جولجى كما يرى Structure of Golgl apparatus : جهاز جولجى كما يرى في الصورة المجهرية يشركب من جزأين كومة من الأوعية المفلطحة المحاطة بغشاء vesicles ومجموعة حويصلات vesicles صغيرة دائرية. التي تظهر في مجموعات حول حواف الأوعية. بالرجوع إلى ويلى ومن

معه Whaley et all (39،40) حويصلات جولجي تنبثق من حواف أوعية جولجي. يعتقد أن الحويصلات تظهر من أغشية الأوعية.

أغشية جهاز جولجى يشبه لحدّ ما غشاء الشبكة الأندوبلازمية فى الحقيقة بعض العلماء (18) يعتقدون أن اندماجاً يحدث مايين أوعية جولجى والشبكة الاندوبلازمية. هؤلاء العلماء كذلك اقترحوا أن الحويصلات الصغيرة المتصلة بأوعية جولجى يمكن أن تنمدمج مع هذه الأرعية أو تندمج مع بعضها لتكون أمعة.

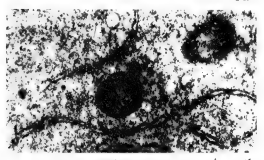
وظيفة جهاز جولجي Function of Golgy apparatus

إلى حدّ الآن جهاز جولجى لم يفصل فى حالة نقية لهذا نستطيع أن نفترض وظيفته، حيث أن يمكن رؤيته بسهولة فى خلايـا الإخـراج، النظرية المقبولة هى



شكل 9.9: صورة من الميكروسكوب الالكتروني تبين جهاز جولجي من خلية القشرة لجلر الفجل. (Courtesy of M. Arif Hayat, University of Dayton, Dayton, Ohio.) أنه يدخل في بعض تكوينات الخلايا. جهاز جولجي لوحظ أنه يتركز في مناطق تكوين جدار الخلية (41)، يقترح أن يكون له مهام في هذه العملية.

الميكروسوم (الهيسوسوم) (Microsome (ribosome) : متحد مع الشبكة الاندوبلازمية أو سايحاً في السيتوبلازم أجسام ميكروسكويية تسمى الميكروسوسات أو الهيسوسومات (شكل 1-10). بالرجوع إلى ويلى ومن معه (41) Whaley et al ملكروسومي من السيتوبلازم يحتوى على 400% من 800% من 800% المخلية ، و 15% من بروتين الخلية وحوالى 80% من الدهون الفسفورية للخلية الميكسروسوم يمكن وصفه بمركب الدهن الفسفوري يهونيوكليو بروتيسن - phospholipid مو الحامض النووى المسدى يقسوم أولاً بتكوين البروتين، حقيقة قادة العلماء إلى الافتراض أن الميكروسومات لها عمل ها في تكوين البروتين، هذا الافتراض اثبتت صحته عندما وضح تكويسن البروتين بالميكروسومات المفصولة من الخلية.



شكل 10-1: جزأ من علية القشرة لجذر البصل توضع الشبكة الاندوبلازمية المحببة ومعها الريبوسو*مات* العرافقة. لاحظ كذلك الريبوسومات المتطلقة في السيتوبلازم. (Countesy of M. Arif Hayat, University of Dayton, Dayton, Ohio)

الشجوة Veccole: في الخلايا الصغيرة الغير ناضجة مثل الموجودة في المناطق المرستيمية، الخلية بوجه عام مملوءة بسيتوبلازم غليظ القوام. متوزعة في السيتوبلازم قطرات تظهر تحت الميكروسكوب مثل فقاعسات الساء. هذه القطرات الصغيرة تعرف بالفجوات. كلما كبرت الخلية في الحجم ونضجت، القطرات الصغيرة تتجمع مع بعضها لتكون الفجوة والذي في العادة تملأ معظم فراغ الخلية. في هذه الحالة السيتوبلازم يضغط على الجدار مكوناً طبقة وقيقة حول الفجوة (شكل 1-1).

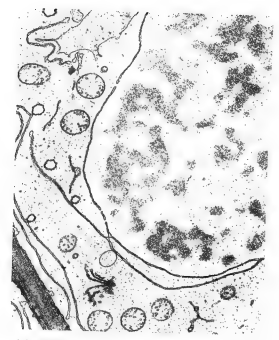
الفجوة مبطنة من الخارج بغشاء واحد من البروتين الدهنى التى يحتوى ماء به مواد عديدة في محلول solution أو معلقة suspension يشار إليهم جميعاً سائل الخلية cell sap . مثل غشاء الخلية، غشاء الفجوة مميز النفاذية permeable.

فى أنسجة النباتات الراقية، المهمة الأولى للفجوة المحافظة على ضغط الانتفاخ turgor pressure الذي هو ضرورياً كدعامة والتحكم فى حركة الماء. حيث أن سائل الخلية يحتوى على مواد كالسكر والأحماض المفنوية والاملاح المعدنية والغازات والأصباغ والدهون، واضع أن الفجوة كذلك تعمل كبالوعة sink للمواد الناتجة من التفاعلات الحيوية.

Nucleus السنسواة

منذ اكتشفها روبرت براون Robert Brown في سنة 1835 نواة الخلية جذبت إنتباه وحب استطلاع آلاف من البحاث. إنه مجال جيد للدراسة حيث أنها لها تأثير يتحكم في الوراثة ونشاطات الخلية. مشلاً النواة تتحكم أو توجه تكويين الأنزيمات التي تحفز معظم إذا لم يكن كل التفاعلات الحيوية في الخلية، النواة لها تأثير يتحكم في فيسيولوجية الخلية.

فى الخلية الغير ناضجة النواة جسم دائرى فى مركز سيتوبلازم الخلية. فى الخلية النواهجة النواة موجودة فى جانب الخلية لأن السيتوبلازم مضغوط على الجدار بالفجوة. بوجه عام النواة تظهر مفلطحة قليلاً تحت هذه الظروف.



شكل 1-11: صورة من الميكروسكوب الالكتروني تبين جزاً من النفلية المرسيمية للقمة الناسية لجدار المارة، وضع غشاء النواة فو الطيقتين مع الفتحات الواضحة. لاحظ استمرارية الغشاء الخارجي مع الفشاء التائي للشبكة الاندوبلازية. واضح كذلك السيناكندرية وجهاز جولجي (الشمال السفلوي) ومحدوي للسيوبلام غير معروف. (After W. Whaley et al. 1900. Am. J. Botany 74400)

غشاء النسواة Nuclear membrane : مثل محتويات السيتوبلازم الأخرى النواة محاطة بغشاء من طبقتين تركيبه بروتين دهنى. غشاء الخلية بفصل السيتوبلازم على المسادة المحببة (نيوكليوبلازم Mucleoplasm) للنسواة. أوضح الميكرو سكوب الالكتروني مظهرين لغشاء النواة. أو لأ الغشاء مستمر مع الشبكة الاندوبلازمية، وثانياً غشاء النواة يحتوى في تركيبه على عدد كبير من الفتحات (شكل 1-1).

أهمية هذين التركيبين لم تعرف إلى حد الآن ولكنه واضح أن اتصال مباشر مابين السيتوبلازم والنيوكليوبلازم إحتمال مؤكّد.

النسو كليسوبسلاوم Neucleopissm يتكون النيوكليوبلازم من مادة تركيبسة structurals ومادة غير تركيبية structurals. المادة التركيبية تتكون من خيوط متشابكة تعرف بالشبكة الكروماتينية chromatin network هذا الشكسل من النيوكليوبلازم يظهر كشبكة أو كرومومومات واضحة تعتمد على طور الإنقسام التي تمر به الخلية. المادة الغير تركيبية للنيوكليوبلازم تظهر كمادة محببة تشابه المادة الأساسية للسيتوبلازم ولكنها أقل تركيزاً. هذه الممادة عامة يشار إليها بسائل النواة nuclear sap

معلوماتنا على التركيب الكيمائي للنيوكليوبلازم محدودة، هذا سببه أولاً صعوبة فصل النيوكليوبلازم من محتوياته. كعيات عالية من الدهون والدهون الفسفورية وخاصة البروتينات وجدت في النيوكليوبلازم. براخت Brachet (11) وجد عدة أنزيمات مثل ريبونيوكليز ribonuclease ودايبتيدير وphosphatase والفسفوتيز phosphatase في النواة ويمكن أن تكون محتويسات خاصة بالنيوكليوبلازم.

المسويسة Nucleolus: في النواة الغير منقسمة توجد نوية واحدة أو إنتنين عدد النويات يعتمد على نوع النبات المدروس (مثلاً نواة خلية البصل عامة تحتوى على أربعة نويات). في الوقت الحاضر يعتقد أن النوية تتكون خلال طور التلوفيز



شكل 12-1: صورة ضولية للميكرو سيورسايت للذرة في منتصف طور البروفيز أفي الاقسام المياشر، يوضح النوية في اتحداد مباشر مع جسم الكروموسوم 6 المكور المصبوغ. الكروموسومين مقاطعين بالطول ومكورين نجمناً يفصلها عن الكروموسوم المكورن ليجسم النوية عيط رضم هافت الصيفة. (After B. McClintock. 1934. A. Anal.

21:294.)

Telophase من الانقسام المباشر للخلية نتيجة لنشاط أجــزاء خاصة علــــى كروموسومات معينة. هذه الكروموسومات أحياناً يشار إليها بالكروموسومات النووية (شكل 1-12).

جلايكسيسومز والبيركسيسومز والسقيروسومز Glyoxysomes peroxisomes and spherosomes

جلايكسيسومز والبير كسيسومز والسفيروسومز محتويات سيتوبلازميسة صغيرة ومركزه تعرف بالأجسام اللقيقة microbodies. محاطة بغشاء واحد ولاتشبه البلاستيدات الخضراء أو الميتاكندرية لا تحتوى على غشاء داخلى. جلايكسيسومز توجد في أنسجة مثل البنور حيث فيها اللهن يتحول إلى كربوايدراتات، عملية تحفز بدائرة جلايكسليت الإيكسليت و isocitrate lyase وماليت الخاصة بدائرة الجلايكسيليت هي أيسوستريت ليز isocitrate lyase وماليت مستينيز aconitase والأكتنير aconitase وستريت ستينيز citrate وجنيز والحاليت ديهيدو وجنيز الماليت ديهيدو وجنيز الماليت ديهيدو وجنيز الماليت الماليت الماليت المحدد في المحدد ال

والبيروكسيسومز تشبه كثيراً في مظهرها الجلايكسيسومز، وكل منها تحتوى على عدد محدد مساوى من الانزيمات. يمكن أن تكون وظيفة البيركسيسومز في التفاعلات الحيوية للجلاكيوليت الذى ينتج في البلاستيدات الخضراء خلال التعثيل الفنوئي. الدلائل الموجودة تقترح أن البركسيسومز لها علاقة بالتنفس الفنوئي photorespiration، عملية توجد في بعض وليس كل الباتات، هذا الاقتراح أكدته ملاحظات أن عندما بلاحظ التنفس الفنوئي توجد البيركسيسومز. صورة من الميكروسكوب الالكتروني توضع البيركسيسومز موضحة في شكل 1-13.

السفيروسومز أجزاء صغيرة تحتوى على الهيدرليز موجودة في سيتوبدازم الحفية. زيادة على إنزيم الهيدرليز السفيروسومز تحتوى على البروتيز protease المهمة وريونيو كليز phosphatase وأستريز ribonuclease. المهمة الأولية للسفيروسومز في الخلية يمكن أن تكون تخزين ونقل الدهسون، السفيرسومز لخلايا النبات تشبه بشكل ما الليسوسومات Iysosomes للخلية الحيوانية. مع أنهما تحتويان على عدد مشابه من الإنزيمات محتواهم الكلى من

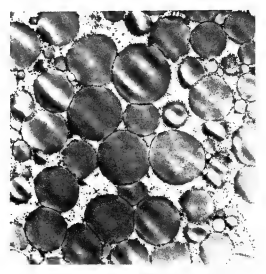


هكل 13-1: صورة من الميكروسكوب الإلكتروني للبيروكسيسوم (المنتصف السفلي) في ورقة التخسي Phieum pratense (timothy) . (لييركسيسومات نظير كتركيات تقيهاً دائهة ملتصقة للبلاسيدات الخضراء. (Courtesy of S. E. Frederick and E. H. Newcomb, University of Wisconsin.)

الأنزيمات مختلف، هذين الجسمين مختلفان تماماً. صورة بالميكروسوب الالكتروني للسفيرسومز المفصولة من الفول السوداني موضحة في شكل 1-1.

مادة السيتوبلازم Cytoplasmic ground substance

هذه المادّة هي النسيج الذي يحبط بالمحتويات المكونة (الميتاكندرية والبلاستيدات والنواة... الخ) للسيتوبلازم. مع أن هذه المادّة غير تركيبية فإنها مهمة في النشاط القسبولوجي للخلية. مشادً الانزيمات الضرورية لتكسير



شكل 14:1: صورة من السيكروسكوب الإلكتروني للسفيروسومز المفصول من الفول السوداني. (.After L. Y. Yatsu and T. J. Jacks. 1972. Plant Physiol. 49:937-943.)

الكربوهيدراتات إلى البيروفيت pyruvate (الجليك ولسن) كذلك انزيمات الهكسوز مونوفسفيت البديل hexose monophosphate shunt موجودة في هذه المهدّة، أخيراً مادّة السيتوبلازم اعتبرت مكان مهم لتكوين الأحماض الدهنية. لا نسبى كذلك التركيبات المذكورة (محتويات السيتوبلازم) تسبح في مادّة السيتوبلازم وتعتمد على بعض نواتج تفاعلاتها الحيوية لنشاطاتها الفسيولوجية.

REFERENCES

- Albersheim, P. 1958. Recent developments in the chemistry of cell walls. Plant Physiol. 33 (Suppl.): XIVi-XIVii.
- Albersheim. P. 1965. The substructure of the cell wall. In J. Bonner and J. E. Varner, eds., Plant biochemistry. New York: Academic Press.
- Barton, A., and G. Causey. 1958. Electron microscopic study of the superior cervical ganglion. J. Anat. 92:399.
- Bauer, W. D., K. W. Talmadge, K. Keegstra, and P. Albersheim. 1973. The structure of plant cell walls. II. The hemicellulose of the walls of suspensioncultured sycamore cells. Plant Physiol. 51:174.
- Beer, M., and G. Setterfield. 1958. Fine structure in thickened primary walls of collenchyma cells of celery petioles. Am. J. Botany 45:571.
- Ben Geren, B., and F. Schmidt. 1954. The structure of the Schwann cell and its relation to the axon in certain invertebrate fibers. Proc. Nat. Acad., Sci. 40:863.
- Birnstiel, M., M. Chipchase, and J. Bonner. 1961. Incorporation of leucine-H^a into subnuclear components of isolated pea nuclei. Biochem. Biophys. Res. Commun. 6:161.
- Birnstiel, M., and B. Hyde. 1963. Protein synthesis by isolated pea nuclei. J. Cell. Biol. 18:41.
- Bishop, C., S. Bayley, and G. Setterfield. 1958. Chemical constitution of the primary cell walls of Avena coleoptiles. Plant Physiol. 33:283.
- Bonner, J. 1965. The nucleus. In J. Bonner and J. E. Varner, eds., Plant biochemistry. New York: Academic Press.
- 11. Brachet, J. 1957. Biochemical cytology. New York: Academic Press.
- Breidenbach, R. W., P. Castelfranco, and R. S. Criddle. 1967. Biogenesis of mitichondria in germinating peanut cotyledons. II. Changes in cytochromes and mitochondrial DNA. Plant Physiol. 42:1035.
- Dempsey, E. 1956. Variations in the structure of mitochondria. J. Blophys. Blochem. Cytol. 2 (Suppl.):305.
- 14. Gibor, A., and S. Granick. 1964. Plastids and mitochondria. Science 145:890.
- Goodwin, T. W., and E. I. Mercer, 1973, Introduction to plant biochemistry. New York: Pergamon Press.
- Green, D. 1959. Electron transport and oxidation phosphorylation. Adv. Enzymol. 21:73.
- Green, D. 1959. Mitochondrial structure and function. In T. Hayashi, ed., Subcellular particles. New York: Ronald Press.
- Hodge, A., J. McLean, and F. Mercer. 1956. A possible mechanism for the morphogenesis of lamellar systems in plant cells. J. Biophys. Biochem. Cytol. 2:597.
- Hoffman, H., and G. Grigg. 1958. An electron microscopic study of mitochondria formation. Expertl. Cell Res. 15:118.
- Jensen, W. 1960. The composition of the developing primary wall in onion root tip cells. II. Cytochemical localization. Am. J. Botany 47:287.
- Kerr, T. 1951. Growth and structure of the primary wall. In F. Skoog, ed., Plant growth substances. Madison, Wisconsin: University of Wisconsin Press.
- Ledbetter, M. C., and K. R. Porter. 1964. Morphology of microtubules of plant cells. Science 144:872.
- Loewy, A., and P. Siekevitz. 1963. Cell structure and function. New York: Holt, Rinchart, and Winston.

- 24. McClintock, B. 1934. The relation of a particular chromosomal element in the development of the nucleoli in Zea mays. Z. Zellforsch. Mikroskop. Anat.
- 25. Pollard, C. J., A. Stemler, and D. F. Blaydes. 1966. Ribosomal ribonucleic acids of chloroplastic and mitochondrial preparations. Plant Physiol. 41:1323.
- 26. Porter, K., and R. Machado. 1960. Studies on the endoplasmic reticulum. TV. Its form and distribution during mitosis in cells of onion root tip. J. Biophys. Biochem. Cytol. 7:167.
- 27. Preston, R. 1955. Microscopic structures of plant cell walls. In W. Ruhland, ed., The encyclopedia of plant physiology 1:722. Berlin: Springer,
- 28. Preston, R. 1955. The submicroscopic structure of plant cell walls. In W. Ruhland, ed., The encyclopedia of plant physiology 1:731. Berlin: Springer.
- 29. Preston, R. 1955. Mechanical properties of the cell wall. In W. Ruhland, ed., The encylopedia of plant physiology 1:745. Bertin: Springer.
- 30. Ray, P. 1958. Composition of cell walls of Avena coleoptiles. Plant Physiol. 33(Suppl.):XIVii.
- 31. Robertson, J. 1962. The membranes of the living cell. Sci. Am. 206(4):64.
- 32. Scott, F., K. Hamner, E. Baker, and E. Bowler. 1956. Electron microscope studies of cell wall growth in the onion root. Am. J. Botany 43:313.
- Siegel, S. 1962. The plant cell wall. New York: Macmillan.
 Suzama, Y., and W. D. Bonner, Jr. 1966. DNA from plant mitochondria. Plant Physiol, 41:383.
- 35. Wardrop, A. 1958. The organization of the primary wall in differentiating conifer tracheids. Australian J. Botany 6:299.
- 36. Wardrop, A., and D. Bland. 1959. The process of lignification in woody plants. Proc. 4th Intl. Congr. Blochem. New York: Pergamon Press.
- 37. Wareing, P. F., and I. D. J. Phillips, 1970. The control of growth and differentiation in plants. New York: Pergamon Press,
- 38. Watson, M. 1959. Further observations on the nuclear envelope of the animal cell. J. Biophys. Biochem. Cytol. 6:147.
- 39. Whaley, W., J. Kephart, and H. Mollenhauer. 1959, Developmental changes in the Golgi apparatus of maize root cells, Am. J. Botany 46:743.
- 40. Whaley, W., H. Mollenhauer, and J. Kephart. 1959. The endoplasmic reticulum and Golgi structures in maize root cells. J. Biophys. Biochem. Cytol. 5:501.
- 41. Whaley, W., H. Mollenhauer, and J. Leech. 1960. The ultrastructure of the meristematic cell. Am. J. Botany 47:401.
- 42. Wilder, B. M., and P. Albersheim. 1973. The structure of plant cell walls. IV. A structural comparison of the wall hemicellulose of cell suspension cultures of sycamore (Acer pseudoplatanus) and red kidney bean (Phaseolus vulgaris). Plant Physiol. 51:889.
- 43. Williams, W., R. Preston, and G. Ripley. 1955. A biophysical study of etiolated broad bean internodes. J. Expertl. Botany 6:451.
- 44. Yatsu, L. Y., and T. J. Jacks. 1972. Spherosome membranes. Plant Physiol. 49:937.
- 45. Ziegler, D., A. Linnana, and D. Green. 1958. Studies on the electron transport system. XI. Correlation of the morphology and enzymatic properties of mitochondrial and sub-mitochondrial particles. Biochem. Biophys. Acta 28:524,



خواص منظومات المحاليل، المعلقات، وأشباه الغرويات Properties of solutions, suspensions and colloidal systemns

مقلمة Introduction

لكى نفهم ببعض العمق العمليات الفسيولوجية المختلفة، والتى ستناقش فى الأجزاء اللاحقة، يجب علينا أولاً اكتساب خبرة يمكن استخدامها فى منظومات المحاليل، المعلقات وأشباه الغروبات. كل دارس للخلية الحية وأجزاؤها يقتنم بأن الحياة توجد فى الماء وأنها تعتمد على الماء. لذلك، عند مناقشة كيمياء المنظومات الحية، يجب علينا أن نضمن المنهج تحليل للحالات الكيميائية والفيزيائية للماء فى المخففة، وأن التفاعلات الفسيولوجية تعمل فقط فى المعلقات أو المحاليل المائية المخففة، وأن التفاعلات ذات العلاقة بناء عليه تنظمها القوانين الكيميائية والفيزيائية الشي تحكم المحاليل والمعلقات المخففة.

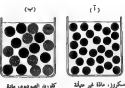
طبيعة المحاليل The nature of solutions

عند تحريك ملعقة مملوءة بالسكروز (سكر المائدة الشائع)، في كأس به ماء يختفى السكر ويتحول الماء إلى محلول سكرى شفاف. السكر إذاً ذاب في الماء. في المنظومة الملكورة هنا بالإمكان تمييز مُكونيين مُذاَب (السكروز) ومُدِيب (الماء). في هذا المحلول فني أي محلول آخر جزيئات المذاب متتشرة بالتساوى بين جزئيات المذيب ويتنج عن ذلك خليط متجانس من جزيئات المذاب والمذيب. بالرغم من أن جزيئات المذاب والمذيب هي في حركة دائمة، حركة هذه الجزيئات عشوائية. وهكذا إذاً يوجد خليط متجانس في أي جزء من المحلول. المذاب لايترسب مهما كان طول مدة حفظ المحلول، ولكنه يقى منتشراً فيه بالتساوى. عند إضافة مقدار صغير من مذاب إلى مذيب يتكون محلول مخفف. بإضافة المزيد من المذاب بإمكاننا تكوين محلول أكثر تركيزًا. عند درجة الحرارة المعطاة والضغط المعطى مقدار معين فقط من المذاب يمكن أن يكون محلولاً مع المقدار المعطى من المذيب. عند وجود هذا المقدار من المذاب يصبح المحلول متشبعاً.

الآن لنفترض خلط مقدار صغير من مادة أيونية مثل كلوريد الصوديوم (ملح الطعام الشائع)، في الماء. بالرغم من تكون محلول فإنه يتكون بطريقة مختلفة قليلاً عن محلول السكروز والماء. السكروز مادة غير منيأنة وبيقى متماسكاً في الماء. من الناحية الأخرى كلوريد الصوديوم (Nacl) مادة منيأنة يتم تيأنه عند وضعه في الماء، هذا يعنى، أن جزيء كلوريد الصوديوم، يتجزأ ليكون أيونات الصوديوم والكلوريد. هذه الأيونات موزعة بالتساوى بين جزيئات الماء مكونة خليطاً متجانساً ثابتاً محلول حقيقى، (شكل 1-2).

أنواع المحاليل Types of solutions

عندما يفكر المرء العادى أو حتى العالم في محلول ما هو عادة مايفكر في مادة صلبة مذابة في الماء. هذا التفكير مقبول حيث أن الماء يستعمل كمذيب في حالات لا تحصى. إلا أن استعمال الماء كمذيب له حدوده كما يشهد بذلك كل من حاول استعمال الماء لتنحية بقعة دهنية. إذا استعمل رباعي كلوريد الكربون و تعدما تعدمات أو الأسيتون كان بالامكان تنحية بقعة الدهون بسهولة و حيثما كان الشأن يخص الشحوم والزبوت توجد مذيبات أكثر كفاءة من الماء.



في المحاول



شكل 1-2: توزيع الجزيئات والأيونات بالتساوى في المحلول.

إلى حد الآن ذكرنا فقط السوائل كمذيبات. ربما نفاجاً عندما نعلم أن المادّة في أى حالة من الحالات الممكنة الثلاث سائلة، صلبة، أو غازية ربما تكون مذيباً لأي مادّة سائلة، صلبة، أو غازية. نظرياً إذاً، هناك تسع محاليل مختلفة: صلب في سائل، في صلب وفي غاز، سائل في غاز، في صلب، وفي غاز، غاز في سائل، في صلب وفي غاز. دعنا نفحص بعض الأمثلة.

محاليل الغازات المذابة في السوائل Solutions of gases in liquids

تأثير هرجة الحراوة: يزداد ذوبان المادة الصلبة في المحلول بإزدياد درجة الحرارة. فالإمكان تذويب كميات أكبر من المذاب وذلك برفع درجة حرارة المذيب. المكس بالضبط ينظبق على الملاقة بين ذوبان الغاز في السوائل ودرجة الحرارة. ذوبان الغازات في السوائل ينقص مع كل زيادة في درجة الحرارة. على سبيل المثال عند ضغط 760 مع 80.0480 لتر من الأكسجين تدوب في لتر واحد من الماء عند درجة حرارة 20م، 3089 لتر عند 10.0300 لتر عند 20،000 لتر عند 20،0000 لتر عند 10،0000 لتر عند الماسكين تلتوب في السوائل. مخترية شائعة لتنحية الغازات من السوائل.

تبأثير الضغط Effect of pressure ; باستثناء الفازات شديدة اللوبان، ذوبان الفازات في السوائل يزداد بازدياد الضغط. هذه الخاصية للغازات هي أساس قانون هيزي Henery's law الذي ينص على أن وكتلة الغاز شحيح الذوبان التي تذوب في كتلة محددة من سائل، عند درجة الحرارة المعطاة قريية جداً من التناسب المباشر مع الضغط الجزئي لذلك الغازا قانو هينري غير صحيح بالنسبة للغازات التي تتفاعل كيميائياً مع المذيب (الغازات شديدة اللوبان مثلاً) قانون هينري يعنى أنه إذا أذيب جرام واحد من الغاز في ثتر واحد من الماء عند 1 ضغط جوى (760 مم زئبق)، عندئذ 5 جرامات من ذلك الغاز ستذوب في لتر واحد من الماء عند 2 ضغط جوى (3800 مم زئبق).

تطبيق عملي لقانون هينري ربما يوجد في صناعة المشروبات الغازية. إذابة

ثانى أكسيد الكربون فى المشروب تتم تحت ضغط 5 جوى ثم تقفل القوارير. عند تنحية الفطاء ينخفض الضغط فوق المحلول إلى 1 ضغط جوى ويتصاعمه الفاز على شكل فقاعات من المحلول الذى هو الآن فوق المشبع. انطلاق فقاعات الفاز من المحلول يعرف بالفوران effervescence.

طبيعة الغاز والمديب Nature of the gas and solvest : شدّة ذوبان بعض الغازات في الماء تجعلهم يُستَنتُنُون من قانون هنري. سبب ذوبانهم الشديد هو تفاعل الغاز مع الماء.

هذا يمكن برهنته بسهولة في بعض الحالات نتيجة للتصاعد الكبير للطاقة على هيئة حرارة. الأمونيا (SN3) وثاني أكسيد الكبريت (SO2) هما مشالان للغازات شديدة اللوبان. لنرى الآن مايحدث عندما تدخل الغازات في تفاعل مع الماء.

$$NH_4OH \rightleftharpoons H_2O + NH_3$$

 $H_2SO_4 \rightleftharpoons H_2O + SO_2$

فى حالة الأمونيا والماء الناتج المتكون هو هيدروكسيد الأمونيا (NH4OH). وفى حالة ثانى أكسيد الكبريت والماء الناتج المتكون هو حامض الكبرتيك (H2SOA). حيث أن الكثير من الماء يتلاشى نتيجة للتفاعل الكيميائى فى كل حالة، من السهل أن نرى لماذا لا يطبق قانون هينرى على الشازات شديدة اللوبان. فى حالة الماء والأمونيا مايقرب من نصف الماء يدخل فى التفاعل والباقى هو فى الحقيقة محلول مركز لهدروكسيل الأمونيا.

محاليل السوائل المذابة في السوائل Solutions of liquids in liquids

في المختبر يواجه المرء مشات من السوائل المختلطة والنقية. الماء، الكحول، البنزين، الجليسرين، الأسيتون والكلوروفورم هي سوائل نقية شائعة والجازولين والكيروسين هما سائلان مختلطان. بعض هذه السوائل تختلط مع الماء بكل النسب؛ هذا يعنى أنهم يعترجون miscible كلياً مع الماء. الكحول، الجيسرين والكثير من الأحماض مثل حامض التعريك (HNO3)، الكيريتيك (H2O3) والفسفوريك (H3PO4) هم أمثلة جيدة للسوائل الممتزجة. الجازولين والكيروسين هما أمثلة جيدة للسوائل التي لاتمتزج مع الماء بأى نسبة immiscible المذاب، والمذيب غير معرفة بالتدقيق في محاليل السوائل المذابة في السوائل والتي فيها يعتزج المكونان الأثنان كلية. عموماً المكون الموجود بكميات أكبر يسمى المذيب.

أحياناً السائلان يذوبان في بعضهما جزئياً فقط. إذا وضع سائلان يمتزجان جزئياً معاً في نفس الوعاء، ثم رُجًا بشدّة وتُركا بعد ذلك لكى يستقرا تنكون طبقتان متميزتان. كل طبقة هي عبارة عن محلول لاحمد السائلين مذاب في الآخر. في حالة الايثير والماء، الطبقة العليا هي محلول مخفف للماء في الايثير والطبقة السفلي هي محلول مخفف للإيثير في الماء.

المحاليل مساهية التشبع Supersaturated solution

إذا أضيف مزيد من المذاب إلى محلول مشبع سيستقر المذاب في قاع الوعاء بدون دوبان. إلا أنه إذا حُضُر محلول مشبع (بدون وجود مذاب إضافي غير مذاب) عند درجة حرارة مرتفعة ثم ترك ليبرد المذاب الزائد يقيى في المحلول بدلاً من أن يترسب على هيئة بلورات. هذا المحلول في الحقيقة يحمل مُذاباً أكثر مما يمكن أن يحمله عند درجة حرارة أدنى ويعسرف بالمحلول متناهى التشبع supersaturated solution إذا أضيف جزء صغير من المذاب إلى محلول متناهى التشبع أو إذا رُجّ هذا المحلول يترسب المذاب النائد على هيئة بلورات ويقى بعد ذلك محلول ذو تشبع عادى.

تركيز المحاليل Concentration of solutions

الوزن الجزئي الجرامي المادّة ما gram molecular weight هو وزن تلك المادّة مقدراً بجرامات مساوية في عددها لوحدات الوزن الذرى للمادّة المعنية. على سبيل المثال الوزن الذرى للجليكوز 180.16 والوزن الجرامي الجزيىء للجليكوز هو 180.16 جرام. الوزن الجزيىء الجرامي لأى مادّة يحتوى على ملك 180.16 جزىء من تلك المادّة، هذا الرقسم يعسرف باسم رقسم أفوجسادرو Avogadro's number وهو فو فائلة للعلماء، كما سنرى عند شرح تركيز المحاليل.

محاليل مذبياتها متغيرة الأحجام (محاليل مولارية) Molar Solutions

إذا أضيف مايكفى من الماء للوزن الجرامى الجزىء لمادّة قابلة للذوبان فى الماء بحيث يكون حجم المحلول الناتج لتر فإن المحلول المتكون هو محلول (م) مولارى Molar (M) solution من تلك المادّة. على سبيل المشال إذا أذيب 180.16 جرام من الجليكوز فى ماء يكفى لتكوين لتر واحد من هذا المحلول فإن الناتج هو محلول تركيزه مولار واحد. إذا أذيب ضعف هذه الجرامات من الجليكوز فى الماء بحيث يكون حجم المحلول الناتج لتر سيكون عندنا محلول تركيزه مولار واحد يحتوى على عدد أفوجادرو من جزيئات الجليكوز ومحلول تركيزه مولاران يحتوى على ضعف ذلك العدد.

يحتوى محلول من السكروز تركيزه مولار واحد على 342.3 جراماً من السكروز تركيزه مولار السكروز مذابة في لتر واحد من هذا المحلول. محلول سكروز تركيزه مولار واحد يحتوى على عدد أفوجادرو من جزيئات المذاب. بتعبير آخر الأحجام المتساوية للمحاليل المختلفة المتساوية في المولارتي تحتوى على نفس العدد من جزيئات المذاب وأعداد مختلفة من جزيئات المذيب. تخفيف محلول تركيزه مولار واحد يمكن أن يتم بسهولة كبيرة. على سبيل المثال إذا كان المطلوب هو محلول تركيزه 2.0 مولار على المرء أن يضيف حجماً من الماء إلى حجم مساو من محلول تركيزه مولار واحد. إذا كان المطلوب محلول تركيزه مولار واحد بتسع أحجام مماثلة من الماء.

محاليل مذيباتها ثابتة الأحجام (محاليل مولالية) Molal Solutions

في بعض الأحيان ربما من الأنسب أن نحافظ على عدد جزيئات المليب

ثابتة بدلاً من عدد جزيئات المذاب. إذا كان هذا هو الحال فنحن إذا تعامل مع محاليل مولالية. المحلول المولالي يحتوى على الوزن الجزىء الجرامي لمادة ما مذاب في لتر واحد من الماء. حيث أن مازاد من الحجم عن لتر يختلف باختلاف فوع المذاب لا يمكننا القول أن الأحجام المتساوية من المحاليل المولالية تحتوى على نفس العدد من جزيئات المذيب. غير أنه بإمكاننا القول أن المحاليل المولالية المتساوية التركيز تحتوى على نفس الكسور المولالية motal المحاليل المولالية fractions للمذاب والمذيب.

المحاليل المئوية Percent solutions

إذا أضيف 5 جرامات من كلوريد الصوديوم إلى 95 جراماً من الساء يكون الناتج محلول كلوريد الصوديوم 5% في هذه المنظومة التركيز معبر عنه بالنسبة المثوية لأوزان مكونات المحلول بالرغم من أن المحاليل المثوية يتردد استعمالها كثيراً في المختبرات، هي عادة غير ملاءمة لعمل دقيق.

الأحماض، القواعد، الأملاح Acids, Bases, Salts

الأحماض والمحاليل القاعدية هي بدون جدال خواص حيوية للمنظومة الحية. أنواع كثيرة لمواد مختلفة يمكن اعتبارها إما أحماض أو قواعد نتجت خلال التاريخ الطويل لتفاعلات الخلية. الأحماض الأمينية، الأحماض الدهنية، والمركبات المرحلية المتستفقال للحقة كريس هي أمثلة جيدة للأحماض الموجبودة في المنظومية الحيبة. البيورينات Purines والبيروميدينات Purimidines هي قواعد عضوية شائعة في الخلية، تلعب أدواراً مهمة في تكوين الأحماض التووية.

الأحماض والقواعد في المحاليل يمكن تمييزها بطرق عدّة. الأحماض لها طعم قارص. الليمون قارص لكشرة مايحتويه من حامض الليمون citric acid واللبن يصير قارصاً بسبب ماينتجه من حامض اللبن اعداد actic acid بغض البكتيريا. بعض الصبغات الطبيعية يتغير لونها من أزرق إلى أحمر عند معاملتها بحامض، والمعادن مثل الخارصين Zinc تحرر الهيدووجين عند وضعها في حامض. في النهاية الحوامض بإمكانها معادلة القواعد ويكون الناتج ملح وماء.

القواعد لها طعم مرّ وبإمكانها أيضاً تغيير ألوان صبغات طبيعية معينة. القواعد في المحاليل ملمسها صابوني والقواعد بإمكانها معادلة الأحماض وينتج عن ذلك ملح وماء.

إلّا أن هذه الملاح المميزة لا تخبرنا أى شيء عن كيمياء الحوامص والقواعد. السؤال الذى مازال يبحث عن حل هو ماهى الحوامض وماهى القواعد؟

طبيعة الأحماض، القواعد، والأملاح Nature of acids, bases, and salts

الحامض هو أي جزىء أو أيون بإمكانه أن يعطى بروتون (+ H) لأي جزىء آخر أو أيون . إذا أذيب حامض في ماء يتفاعل الحامض مع الماء ويحدث التأين ionization. التأين يمكن تعريف كتفاعل بين المذاب والمذيب ينتج عنه تكوين الأيونات.

$A^- + H^+ \rightleftharpoons HA$

في هذه المعادلة الحامض (AA) يتأين ليكون أيونات موجبة (+ H) وأيونات سالبة (-A). الايونات هم خرات أو مجاميع من الذرات مشحونة كهربائياً. الأيونات التي تحمل شحنة موجبة تسمى كاتا أيونات cations والأيونات التي تحمل شحنة سالبة تسمى أنايونات sanion في محلول مائي تهاجر الكاتايونات إلى الالكترود (cathode) وتهاجر الأنايونات إلى الالكترود الموجب (cathode). أيسون الهيدروجين (+ H) يسمى بروتون. عند الاشارة إلى الأحماض والقواعد اصطلاح التأكيل dissociation إلى يستمعل عموماً في محل التأين.

القاعدة هي أي جزىء أو أيون يقبل بروتون إذا أذيبت قاعدة في ماء، يحدث التأين •BOH ⇌ B + + OH

فى هذه المعادلة القاعدة (BOH) تتأين لتكون أيونات موجبة (* B) وأيونات سالبة (-OH). المواد الموصلة والغير موصلة للكهرباء في الماء مواد بإمكانها توصيل البيار الموصلة للكهرباء في الماء والاحتراص مواد بإمكانها توصيل البيار الكهربائي عندما تكون ذائبة في الماء مرور تيار كهربائي خلال محلول مائي المادة موصلة للكهرباء في الماء ينتج عنه تحلل هذه المادة. هذه العملية تسمى المادة موصلة للكهرباء في الماء ينتج عنه تحلل إذا سمح لتيار كهربائي أن يمر خلال محلول مائي لحامض الهيدروكلوريك، بتصاعد غاز الهيدروجين عند الكتود وغاز الكلورين عند الأتود. الأحماض القواعد والأملاح هي مواد موصلة للكهرباء في الماء. قدرة هذه المواد على توصيل الكهرباء ناتجة عن موصلة للكهرباء في الماء. قدرة هذه المواد على توصيل الكهرباء ناتجة عن والكحولات لاتئاين عند إذابتها في الماء.السكريات والكحولات لاتئاين عند إذابتها في الماء والمدولات لاتئاين عند إذابتها في الماء nonelectrolytes.

قوة الحوامض أو القواعد Strength of acids or bases: درجة السهولة التي يمكن لحماض أن ينتج بها بروتون هي قياس لقوته. الأحماض القوية تنتج بروتونات بسهولة تامة. بينما الأحماض الضميفة تنتج البروتونات بتردد. القواعد القوية هي مركبات تتقبل البروتونات بسهولة تامة بينما القواعد الضميفة لها قابلية ضميفة جدًا للبروتونات. يحدث تأين تام تقريباً عندما يذاب حامض قوى أو قاعدة قوية في الماء. من الناحية الأخرى يحدث تأين بسيط عندما يذاب حامض ضعيف أو قاعدة ضميفة في الماء. قائمة بحوامض وقواعد مختلفة القوة معطاة في جدول

المركبات العامضية القاطعية Amphoteric compounds: الماء بإمكانه أن يكون له مفعول الحامض الضعيف أو القاعدة الضعيفة، هذا يعنى أن الماء بإمكانه أن يعطى أو أن يقبل بروتونات، الأحماض الأمينية، مركبات جزىء البروتين، هي أيضاً أمثلة جيدة لمركبات بإمكانها أن تتصرف كأحماض ضعيفة أن و كفواعد صفيفة. المركبات التي بإمكانها التصرف كحامض أو كقاعدة يقال عنها مركبات حامضية قاعدية amphoteric . مثال لتصرف الماء كقاعدة في وجود AMP مين فيمايلي:

الماء كقاعدة:

Cl⁻ + H₂O + ≠ HCl + H₂O

الماء كحامض:

OH- + NH+ = NH, + H2O

جدول 1-2: قوة بعض الحوامض والقواعد الشائعة

القسوة	الأيونات	الصيغة	الحامض
قوى	H++ CL-	HCL	هيدرو كلوريك
قوى	H+ + HSO ₄ -	H ₂ SO ₄	كبريتيك
قوى	H+ + NO ₃ -	HNO ₃	نيتريك
قوى	H+ + CH3COO-	CH3COOH	أستيك (خل)
ضعيف	H+ + HSO ₃	H ₂ SO ₃	سلقورس
القسوة	الأيونات	المبيغة	القاعدة
قوى	Na++OH	NaOH	هيدروكسيد الصوديوم
قوى	K+ + OH-	кон	هيدروكسيل البوتاسيوم
ضعيف	NH++OH-	NH ₄ OH	هيدروكسيل الأمونيا

الماء فى وجود حامض قوى مثل HCI ينصرف كقاعدة ويقبل بروتون ليكون أيون هيدرونيم hydronium ion) بينما الماء فى وجود الأمونيا، قاعدة، يتصرف كحامض ويعطى بروتون.

التحبيب Neutralization: إذا خلط مقداران متكافئان من محلولي PCI و HCI و Meutralization قد حدث. ثُفقد الخواص الحامضية والقاعدية ويقال أن التحبيد neutralization قد حدث. فقدان الخواص الحامضية والقاعدية يحدث بسبب تفاعل أيونات الهيدروجيين الحرة، التي تعطى المحلول خاصيته الحامضية، مع أيونات الهيدروكسيل الحرّة، والتي تعطى المحلول خاصيته القاعدية، لكى تكون الماء. الصوديوم والكلوريد المتحرران لايدخلان في التفاعل.

$Na^{+} + Cl^{-} + H_{2}O \rightleftharpoons OH^{-} + Na^{+} + Cl^{-} + H^{+}$

إذا بُخّر ماء المحلول الناتج يتبقى بلورات ملح كلوريد الصوديوم. بعبارة أخرى، الملح يتكون عند مزح محاليل الحوامض والقواعد. على سبيل المثال عند إضافة محلول هيدروكسيد الصوديوم لمحلول حامض الأستيك (الخمل) يتكون ملح خلات الصوديوم. بعض التحييدات الحامضية القاعدية معطاة في جدول 2-2.

المحاليل العاربية Normal solution: مزج الوزن المكافىء الجرامي لمادة في الترواحد من الماء ينتج عنه محلول عياري normal solution ونلك المادة. مزج وزنين مكافئين جرامين في محلول عيري normal solution) وهكذا. قبل أن نبعسد أكثسر لنعسر ف السوزن المكافىء المجرامي المنصر ما هو ذلك الوزن من المنصر الذي يتحد مع 1.000 جراماً من الهيدروجين أو مايكافيء ذلك محسوباً بالجرامات. الوزن المكافىء الجرامي لمركب ما هو وزن المركب الذي يتفاعل مع وزن مكافىء واحد لعنصر ما. من الأنسب كثيراً أن نعبر عن تركيز محاليل الأحماض مكافىء واحد لعنصر ما. من الأنسب كثيراً أن نعبر عن تركيز محاليل الأحماض المحافيء الجرامي لحامض أو قاعدة هو عدد الجرامات التي تحرر أو تعادل وزن جزىء جرامي واحد المتاهدة المحافية واحد ما المولاري واحد والالمانية واحد ما المولارية واحداد المولارية واحداد والمات التي تحرر أو تعادل وزن جزىء جرامي واحد الماه 1000 المناؤية المهدروجين. إذاً تركيز مولال

جدول 2.2: بعض التحييدات الحامضية-القاعدية وإسم وصبغة الملح المتكون.

العضاعل	اسم الملع	المسانة
HCl + NaOH	. كلوريد الصوديوم	NaCi
HCl + KOH	كلوريد البوتاسيوم	KCI
$H_2SO_4 + 2KOH$	كبريتات البوتاسيوم	K₂SO₄
2HCl + Ca(OH) ₂	كلوريد الكالسيوم	CaCl ₂
CH ₂ COOH + NaOH	خلات الصوديوم	CH ₃ COONa

واحد من محلول HCl هو أيضاً تركيز أحادى العبارية لنفس المحامض. إلاّ أنه عندما نعبر عن التركيز بالوحدات العبارية فإن محلول من H₂SO₄ تركيزه مولال واحد هو محلول ثنائي العبارية. هذا يحدث لألا H₂SO₄ قادر على تحرير ضعف الوزن الدنرى الجرامي (2 mole) لايون الهيدروجين. محلول المOOH كيزه مولال واحد هو أيضاً محلول أحادى العبارية حيث أن الوزن المذرى الجرامي لأيون الهيدروكسيل المنطلق في المحلول بإمكانه معادلة وزن ذرى جرامي لأيون الهيدروجين. من الناحية الأخرى محلول من هيدروكسيد الباريوم (EM) هو محلول عي (20) حيث أنه يوجد في المحلول ضعف الوزن الذرى الجرامي (IM) هو محلول عي (2) حيث أنه يوجد في المحلول ضعف الوزن الذرى الجرامي المجرامي لأيونات الهيدروكسيل المنطلقة والقادرة على معادلة مولاين من أيون الهيدروجين.

بعد قراءة النقاش أعلاه لا بد للمرء من أن يتبين أنه يلزم 10 مل من محلول HCl أحادى العيارية (IN) لكى يعادل كمية 10مل من محلول NaOH لنفس العيار (IN). ماهى الكمية المطلوبة من محلول من H₅SO أحادى العيارية لمعادلة 10 مل من محلول من NaOH من نفس العيار (IN) ؟

تركيز أيون الهيدروجين Hydrogen ion concentration: يمكن إيجاد حامضية أو قاعدية محلول ما بمعرفة تركيز أيون الهيدروجين في هذا المحلول. للتسهيل يحسب تركيز أيون الهيدروجين بقيمة لوغارتمه السالبة أو قيمة pH:

اصطلاح PH إذا يمكن أن يعرف باللوغاريتم السالب لتركيز أيون الهيدروجين. في الحقيقة اصطلاح PH يعبر عن «الهيدروجين الكامن». القيم التي يغطيها مدى تدريج الـPH تبدأ من الصغر وتنتهى بـ14. تركيز أيون الهيدروجين في لتر من الماء النقى هو 0.0000001 أو 10-. حيث أن PH تساوى اللوغاريسم السالب لتركيز أيون الهيدروجين إذا:

وهكذا فإن PH الماء النقى هى 7 ويعتبر الماء النقى محايداً. أى قيم لـPH أقل من 7 تدل على محاليل أكثر من 7 تدل على محاليل أعدم من 7 تدل على محاليل من 7 تدل على محاليل عامدية. إذا كان لمحلول ما BPH فهو يحتوى على أيون هيدروجين تركيزه عشر مرات أقل من محلول له PPH. هذا يعنى أن تركيز أيونه الهيدروجيني هو 0.0000001 أو 10° بإمكاننا أن نرى أن قيم الـPH تختلف بعامل مقداره عشرة وأن المحاليل التي لها قيم PH منخفضة قوية الحموضة وأن المحاليل التي لها قيم PH منخفضة قوية الحموضة وأن المحاليل التي لها قيم PH.

جدول 2-2: خارطة لقيم الـ pH

قيمة الPHJ		ركيز أيون الهيدروجين بالقياس العياري
0	°10	1
1	-10	0.1
2	²⁻ 10	0.01
3	³-10	0.001
4	←10	0.0001
5	5-10	0,00001
6	⁶ -10	0.000001
7	⁷⁻ 10	0.000001
8	s-10	0.00000001
9	°10	0.00000001
10	10-10	0.000000001
11	11-10	0.00000000001
12	13-10	0.00000000001
13	13-10	0.000000000001
14	14-10	0.00000000000001

المحاليل المقاومة للأحماض والقواعد Buffer solutions : أي محلول يحتوى على حامض خفيف وملحه (مثلاً حامض الخل وخلات الصوديوم) أو قاعدة ضعيفة

وملحها سيقاوم التغيرات في تركيز أيون الهيدروجين عند إضافة مقادير صغيرة من حامض مركز أو قاعدة مركزة إلى هذا المحلول، هذه المحاليل تسمى المحاليل المقاومة للأحماض والقواعد.

دعنا نستعمل زوج هذه المحاليل الشائع، حامض الخل وخلات الصوديوم لشرح مفعولهما ، حامض الخل هو حامض ضعيف ولذلك فهو قلبل التأين في المحلول. إذا أضفنا مقدار صغير من NaOH فإن أيونات الهيدووكسيل المنطلقة في المحلول تعادل مع أيونات الهيدووجين الحرّة في المحلول المقاوم للأحماض والقواعد. هذا يسبب المزيد من تأين حامض الخل وهكذا يستعاد تركيز أيون الهيدووجين الأصلي. بإضافة المزيد من NaOH بتأين المزيد من إضافات جديدة من NaOH سيسبب ارتفاع مفاجىء في PH إذا أضيف مقدار صغير من حامض الهيدووكلوريك إلى محلول حامض الخل وخلات الصوديوم فإن أيونات الهيدووجين المنطلقة تتحد بسرعة مع أيونات الخلات الحرّة لتكون عامض الخل ضعيف التأين ولذلك لا يحدث تغير في تركيز أيون الهيدووجين. علينا أن نتلكر أن خلات الصوديوم عوديوم متحررة . بإضافة المزيد من CDH يتحول المزيد من أيونات الخلات الخلات الخلات المؤلفة كالمتحردة إلى حامض الخل حتى يتم تحول كل أيونات الخلات. عندما يحدث المتحردة إلى حامض الخل حتى يتم تحول كل أيونات الخلات. عندما يحدث هذا إضافة إى مزيد من CH سيسبب هبوط مفاجيء في PH .

توجد المحاليل المقاومة للأحماض والقواعد بوفرة في الخلايا النباتية الحية وتقوم بمهام حيوية للخلية. الانزيمات، العوامل المساعدة العضوية للحياة، تعمل عموماً في حدود مجالات ضيقة لـPR. أي انحراف مهما كانت قيمته يعرقل أو يوقف عملها؛ المنظومات الحية لا تستطيع تحمل أي زيادات أو انخفاضات حادة في تركيز أيون الهيدروجين.

المنظومات شبه الغروية Colloidal systems

إذا وضعت ملعقة مملوءة بتربة طينية عادية في كوب به ماء ورجّت التربة بشدّة يتكون محلول معتـم ذو لون بنـى متجـانس. إذا سمح لهـذا الخليـط بالاستقرار سرعمان مايصبح رائقاً، الجزيفات الكبيرة تستقر أولاً ثم تتمهما الجزيفات الكبيرة تستقر أولاً ثم تتمهما الجزيفات الصغيرة. إلا أنه بعد مرور وقت طويل يصبح من الواضح أن هذا الاستقرار لايشمل كل التربة. جسيمات التربة الدقيقة والتي تسمى مايسل micelles تبقى غروى معلقة في الماء. الخليط الثابت الغير متجانس الناتج يسمى مُعلَّق غروى dispersed. الجزء العالق يسمى الجزء أو الطور المُتشت colloidal suspension والوسط الذي يحدث فيه الانتشار يسمى وسط التشت medium.

كان أول من اقترح استعمال المصطلح فشيه الفروى "colloid" هو توماس جراهام Thomas Graham في سنة 1861. هذا المصطلح مشتق من الكلمتان الأغريقيتان وهما Kolla والتي تعنى وغراء و eloos والتي تعنى ومثل أو شبه. يظهر أن جراهام استعمل هذا المصطلح لشرح التحضيرات شبه الغروية، مشل محاليل بعض البروتيتات والتحضيرات السائلة لأصماغ الخضر مثل الصمغ العربي. على أية حال في وقتنا الحاضر المصطلح وغروى له استعمالات أكثر شمولاً وهناك الكثير من المعلقات الغروية معروفة اليوم والتي هي بعيدة كل الهد عن أشباه الغرويات.

حتى الآن ناقشنا تشتت مادّة صلبة في أخرى سائلة. إلّا أن المعلقات شبه الغروية لاتقتصر على هذا الصنف. على سبيل المشال الوسط الذي يتم فيه التشت قد يكون سائلاً، غازاً أو صلباً. الدخان متكون من مادّة صلبة منشئتة في غاز. الحلب والمايونيز أمثلة لسائل متشتت في وسط سائل. الزجاج البركاني مثال لتشتت غاز في مادّة صلبة. في هذا التقاش سيتركز جل اهتمامنا على نوعين عامين من المعلقات شبه الغروية. منظومات شبه غروية لها خاصية السيولة واده، ومايعرف بالهلاميات ووا

أحجام أشباه الغرويات Colloidal dimensions

يتراوح حجم الجسيمات ذات الأحجام شبه الغروية فيما بين 1 إلى 200 مليميكرون (mm). المليميكرون هو جزء من ألف من الميكرون (m) أو جزء من المليون من المليمتر. على أية حال، بالرغم من صغر هذا الحجم فهو لايضاهي حجم معظم الجزيئات المتناهى في الصغر. الجسيمات شبه الفروية صغيرة جداً ولذلك لا يمكن رؤيتها بالمجهر الضوئي ولكنها كبيرة بما يكفي بعثرة الضوء. بسبب مقدرتها على بعثرة الضوء يمكن الكشف عن وجود الجسيمات شبه الغروية باستعمال مجهر فائق ultramicroscope. في وقتنا الحاضر يمكن الكشف عن الجسيمات ذات الأبعاد شبه الغروية بسهولة تامة باستعمال المجهسر الالكتروني. بامكاننا عموماً أن نقول أن جميع الجسيمات شبه الغروية يقع بين حجم الجسيمات الموجودة في المحلمات الغير ثابتة.

المنظومات شبه الغروية المختلفة Different colloidal systems

يمكن تقسيم أنواع المشتقات شبه الغروية المختلفة في المحاليل إلى صنفين عامين بسميان المنظومات المتجاذبة الyophilic والمتنافسرة lyophobic. في المنظومة المتجاذبة الجزء المُشتَثُ والوسط السائل الذي يتم فيه التشتُثُ منجذبان لبعضهما، بينما في المنظومة المتنافرة فالجزءان في حالة تنافر. إذا كان الوسط الذي يتم فيه التشت هو الماء عندثة تستعمل المصطلحات محبات الماء hydrophilic وكارهات الماء المهاج منظومة غروية من الماء للماء للجائزين، أو الأجار إلى الماء الساعن تستهلك كميات كبيرة من الماء لتكوين منظومة غروية محبة للماء لها خاصية السيولة. مثل أشباه الغرويات هذه تتكون بسهولة تامة و لايحتاج الأمر لاستخدام طرق تحضير خاصة. الجسيمات المتتششة لهذه المنظومة تصبح متمياة hydrated عريفات الماء تتجمع adsorbed على سطح هذه الجسيمات.

بغعل التجاذب تتجمع جزيئات الماء الأقرب إلى سطح الجسيمات بإحكام جيد بينما الجسيمات الأبعد تتجمع بإحكام أقل.

عموماً أشباه الغرويات الكارهة للماء تتكون من مركبات ذات طبيعة غير عضوية وفى معظم الحالات هى أصعب تحضيراً من أشباه الغرويات المحجة للماء. أحياناً تستخدم طرق التكثيف فى تكوين هذا النوع من أشباه الغرويات هذه الطرق ذات علاقة بتكوين الجسيمات شبه الغروية وذلك بالتأثير على الجسيمات الصغيرة من أجل تكتلها . عموماً يتم هذا بإستخدام تفاعلات كيماوية . على سبيل المثال إذا تُخلط محلول مركز من كلوريد الحديديك مع ماء ساخن ينتج عن ذلك معلق شبه غروى من هيدروكسيد الحديديك ذو لون أحمر قاتم . يتأن الهواكات ويحدث تحلل مائي لأيون الحديديك وينتج عن ذلك هيدروكسيد الحديديك . وتتج عن ذلك الماء الساخن يزيد كثيراً من سرعة هذا الفاعل يحدث في الماء البارد غير أن الحديديك . تكتل جزيئات الدر(Fe(OH) يكون الجسيمات شبه الغروية للطور المُتشتِت:

(Cl- + H+)3 + Fe(OH)3 - 3H2 + 3Cl + Fe3+

يحضّر المُعَلَق شبه الغروي من كبريتيك الزرنيخ بنـفس الطريقـة تقريبـاً وذلك بتمرير غاز Hs2 في محلول أكسيد الزرنيخ.

 $3H_2O + As_2S_3 \leftarrow 3H_2S + As_2O_3$

المستحلبات Emulsions

يمكن تحضير مستحلب غير ثابت وذلك بمزج سائلين غير قابلين للامتزاج مع بعضهما بقوة قطيرات صغيرة (الطور المُتَشَتَّتُ) لأحد السائلين سيَتَشَتَّتُ بين كل أجزاء السائل الثاني (وسط التشتت). إلّا أنه نظراً لقابلية هذه القطيرات الصغيرة للتكتل تتكون قطيرات أكبر فأكبر وفي نهاية الأمر طبقتان واضحتان وبعاد بذلك فصل السائلين.

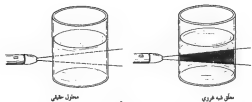
يمكن تثبيت مستحلب ما بإضافة عامل مُستَخَلَب عموماً هذه المواد تعمل بأحد طريقتين: (1) بإمكانهم إنقاص التوتر السطحى لهذه السوائل والذى يُتِقَصُ من قابلية اتحاد القطيرات الصغيرة أو (2) بإمكانهم تكوين طبقة واقية أوشريط حول القطيرات بحيث يكون من المستحيل على هذه القطيرات أن تتحد مع بعضها البعض. الحليب، مستحلب شائع جداً، يتكون من دهن الزبد متشتناً في الماء والساسين casein كعامل مُستَّحِلبُ.

خواص المعلقات شبه الغروية Properties of Colloidal suspensions

مُؤثّر تايندال Tyndall effect: إذا مُرّرت حزمة ضوئية قوية ضيقة خلال غرفة مظلمة ثم نظر إليها بزوايا قائمة يمكن رؤية الحزمة الضوئية نظراً لتبعثر الضوء في اتجاه المشاهد. تبعثر الضوء هذا راجع إلى وجود جسيمات الغبار، ذات الأبعاد شبه الغروية، سابحة في الهواء. إذا صُفى الجو من جسيمات الغبار هذه لا يمكن لنا بعد ذلك رؤية الحزمة الضوئية. هذه الظاهرة تعرف باسم مؤثر تايندال نسبة إلى مكتشفها الأصلى جون تايندال لسبة إلى مكتشفها الأصلى جون تايندال المال.

إذا مُررت حزمة ضوئية ضيقة خلال محلول حقيقي لا يمكن مشاهدة ممر هذه المحزمة. من ناحية أخرى إذا مُرَّر الضوء خلال مُعلَّق شبه غروى لأمكن رؤية الضوء بسهولة. جسيمات الطور المُتشتَّت كبيرة بدرجة تبشر الضوء بكيفية ملحوظة، ولكن جسيمات المحاليل الحقيقية صغيرة جدًّا لدرجة لاتمكنها من فعل ذلك. مؤثّر تايندال إذا يمكن استعماله للتفريق بين المعلقات شبه الغروية والمحاليل الحقيقية إلّا أنه يجب أن نلاحظ أننا لا تستطيع في الواقع رؤية الجسيمات شبه الغروية بإمكاننا فقط الكشف عن وجودهم وذلك لقدرتهم على بعرة بعض الضوء الساقط عليهم شكل 2-2.

العركة البراونية Brownian movement يمكن استخدام مؤثر تايندال وذلك باستعمال مجهر فائق ultramicroscope للراسة بعض خواص المعلقات شبه الفروية. الأساس ذو العلاقة هنا هو اضاءة مجال مظلم. يمكن إضاءة مجال مظلم باستعمال مجهر والاستفادة من مكتف خاص يوضح حزم الفوء المتحوّلة والتي تصطدم المنصة بزاوية مائلة جداً بدرجة لاتمكن الفوء من دخول المدسة الشيئية أي شريحة زجاجية نظيفة منظهر مسودة تماماً. إلا أنه إذا سمح للحزم الضوئية المتحولة أن تمر خلال مُعلق شبه غروى الجسيمات شبه الغروية اللقيقة ستبحثر بعضاً من الفنوء المديمة للمدسة الشيئية، مسامحاً



محتون حي شكل 2-2 : توضيح مؤقّر تايندال.

بذلك للكشف عن الجسيمات شبه الغروية وذلك بظهورها كتقاط لامعة من الضوء ضد خلفية سوداء. هذه التقاط الضوئية اللامعة يظهر أنها تتحول بطريقة عشوائية غير منتظمة محددة بذلك معالم الجسيمات شبه الغروية في المعلق. هذه الحركة العشوائية سببها تعرض الجزيئات شبه الغروية لقذق غير متساوى من جزيئات وسط التشت والجسيمات شبه الغروية صغيرة بما يكفسي لتحريكها بواسطة الجزيئات في الاتجاه الأقل مقاومة. هذا الاتجاه متغير باستمرار. هذه الحركة للجسيمات الصغيرة جدًا في المعلقات تسمى الحركة البراونية نسبة إلى عالم علم النبات روبرت براون Robert Brown الذي كان أول من شرحها.

الترهيميع Fitration: بالرغم من أنه لايمكن فصل الطور المُتشتَّتِ عن وسط المشتت بأوراق الترشيح العادية، يمكن فصل الجسيمات شبه الغروية بمرشحات فاققة ultrafilters. هذه المُرشَّحات والتي تتكون من إستيرات سليلوزية خاملة يولوجياً (مرشحات ميلبورالها فتحات سعتها من 10 ميليمكرون إلى 5 ميكرون، حيث أن مدى أحجام الجسيمات شبه الغروية هو من 1 إلى 200 ميليميكرون، من السهل أن نرى أن فصل طورى معلق شبه غروى ما يمكن أن يتم في معظم الحالات باستعمال هذه المرشحات. إلّا أنه لايمكن فصل المحاليل الحقيقية بهذه العلويةة.

التجمع السطحي Adsorption: قابلية الجزيئات أو الأيونات للتجمع على أسطح dasorption وحيث أجسام سائلة أو صلبة معينة تعرف باسم التجمع السطحى adsorption وحيث أنها ظاهرة سطحية فإن سعة التجمع تعتمد على كمية السطح المعرض كما تعتمد على طبيعة كيمياء المكونات ذات العلاقة. إذاً، ليس من المفاجىء أن تكون سعة التجمع لمعلق شبه غروى لأى وزن معطى من الجسيمات شبه الغروية متناهية في العلو. مثلاً جسم صلب حجمه 1 سمد مساحة مسطحه المعرضة هي 6 سمد . إذا قسم هذا المكعب إلى مكعبات حجم كل منها 1.0 ميكرون مكعب فإن مقدار السطح المعرض سيكون 6 ×10 أو 600,000 سمد أى بزيادة 100,000 مرة على المساحة الأصلية. بدون شك، معظم المهام المهمة للمنظومات شبه الغروية الموجودة في الخلايا الحية تعتمد على سعتهم التجمعية الهائلة.

المخواص الكهربالية للمنظومات شبه الغروية Electrical properties of colloidal systems أو تحول الجسيمات شبه الغروية عادة شحنة كهربائية، هذه الشحنة تكون سالبة أو موجبة، ولكتبها في أى منظومة شبه غروية هي نفس الشحنة لكل الجسيمات مثلاً جسيمات محلول شبه غروى من هيدرو كسيد الحديديك كلها تحمل شحنة موجبة؛ جسيمات معلق شبه غروى من كبرتيد الزرنيخ كلها تحمل شحنة السلخي لأيونات حرة في الوسط المُشتت. تفضيل جسيم شبه غروى ما السطحي لأيونات حرة في الوسط المُشتت. تفضيل جسيم شبه غروى ما التجمع السطحي للشحنات السالبة فالتنيجة هي جسيمات شبه غروية سالبة التجمع السطحي للشحنات السالبة فالتنيجة هي جسيمات شبه غروية سالبة شحنة موجبة، في حالة التفضيل في شحنة موجبة نظراً لأن أيونات الحديديك شبه الغروى تحمل كل الجسيمات شحنة موجبة نظراً لأن أيونات الحديديك (٢٠١٠) الحرة تُجلب إلى الشحنة مُفضلة في التجميع السطحي وأيونات الكلورايد (٢٥) الحرّة تُجلب إلى الشحنة الموجبة على الجسيمات وأيضاً تتجمع تجمعاً فانوياً حول الجسيمات مكونة مايعرف بالطبقة الكهربائية المزدوجة. في منظومة كبرتيات الزرنية

شكل 3-2: رسم تخطيطسى يعشل الطبقسة الكهربائية المزدوجة المحيطة بالجسيمات شبه الفروية في المعلق. (آ) جسيم شبه غروى في معدّق شبه غروى لهيدوركسيد الحديديك. (ب) جسيمات شبه

غروية في معلّق شبه غروى لكبريتيد الزرنيخ.

أيونات الكبرتيد (°S) تفضلها جسيمات كبرتيد الزرنيخ في التجمع السطحي. أيونات الهيدروجين المنطلقة أثناء تأين HJS، تتجمع تجمعاً سطحياً ثانوياً على الجسيمات ذات الشحنات السالبة (شكل 3-2).

أحد الطرق لتحديد نوع الشحنات الكهربائية على جسيمات معلق شبه غروى هى مشاهدة اتجاه هجرتهم فى مجال كهربائى. تحت تأثير نيار مباشر تتحول كل جسيمات معلق شبه غروى ما فى اتجاه واحد. إذا كان للطور المُتشتِت شحنة موجبة تتجمع الجسيمات عند القطب الموجب الكاتود cathode وإذا كانت الشحنة سالبة فهى تتجمع عند القطب السالب الأنود

في البداية هذه الظاهرة سميت كاتبا فوريسيس cathaphoreses أمـــا الآن فالاصطلاح الكتروفوريسيس electrophoreses هو الأكثر استعمالاً.

خقيقة أن الجسيمات شبه الغروية تحمل شحنة كهربائية وأن كل الجسيمات لمعلق المحلف المعلقات شبه المعلقات شبه الفروية. الشحنات المتماثلة تتنافر مع بعضها، ولولا هذا الأمر لتصادمت الجسيمات شبه الغروية ولأدى ذلك إلى تجمعها وإلى حتمية ترسبها.

السرسيب Precipitation: هدم أو تنحية الطبقة الكهربائية المزدوجة للجسيمات المتشتة لمعلق شبه غروى ما يسبب تصادم وتجمع هذه الجسيمات ثم ترسيها في النهاية. هذا بالامكان إحداثه بإضافة مادة موصلة للتيار الكهربائي في الماء. مثلاً بالامكان ترسيب معلق شبه غروى من كبرتيد الزرنيخ وذلك بإضافة HCI

يزداد تركيز أيون الهيدروجين بإضافة HCl إلى درجة تسبب تكون RH بلاد تركيز أيونات الكبريتيد (H2 + 8→8 ج). تنحية الشحنات السالبة المحمولة على أيونات الكبريتيد يؤدّى إلى تحييد الجسيمات. مدى إمكانية أيون ما على الترسيب عند إضافته إلى معلق شبه غروى تعتمد على تكافعه. مثلاً أيون الصوديوم أحادى التكافؤ، وهو بذلك أقل كفاءة من الباريوم الثنائي التكافؤ والذي هو أقل كفاءة من أيون الألومنيوم الثلاثي التكافؤ.

أحد التأثيرات الشيقة للأيونات على المعلقات شبه الغروية تشاهد عند مصب الأنهار حال دخولها المحيطات تؤدّى إلى الأنهار حال دخولها المحيطات الأيونات المشحونة لمياه المحيطات تؤدّى إلى فقدان الماسيلات miceles الطينية المشحونة لشحناتها وبالتالى لترسبها، هذا يؤدّى حتماً إلى تكوين الدلتا التي غالباً ماتوجد عند مصب الأنهار.

فى بعض الأحيان يمكن حماية شبه الغرويات من الترسب بوجود شبه غروى آخر. يظهر أن أحد أشباه الغرويان يكون شريط واقى حول جسيمات شبه الغروى الآخر. في هذا المجال الجلاتين والصمغ العربي هما الاثنان من أشباه الغرويات الأكثر استعمالاً. مشلاً التشتت شبه الغروى لهالوجينات الفصفة على أوراق التصوير الفنوئي محمية بالجلاتين الموضوع على هذه الأوراق.

الهلاميات Gets إحدى خواص أشباه الغرويات السائلة المحبة للماء هى مقدرتها تحت ظروف معينة على تكوين كتلة شبه صلبة متناهية اللزوجة. لذلك فإن أشباه الغرويات السائلة الساخنة كالجلاتين أو الآجار تستقر عند تبريدها مكونة كتلة شبه هلامية تسمى هُلامة. تحول أشباه الغرويات السائلة إلى هلامة يسمى التهلم gelation. إذا سُخنت هلامة آجار أو جيلاتين مرّة ثانية تتحول إلى سول اده وتعرف العملية بالتسيل solation. إضافة حامض هيدروكلـوريك مخفف إلى سليكات الصوديوم يكون هلامية السيليكا silica gel مُشتِت شبه غروى لثاني أكسيد السليكون.

الخلية الحية والحالة شبه الغروية The fiving cell and the colloidal state

بروتوبلازم الخلية ليس بمحلول حقيقى بالرغم من احتوائه لكثير من المواد الذائبة حقاً، معظم جزء البروتوبلازم المتكون من جسيمات هو شبه غروى فى طبيعته. حقاً إن البروتوبلازم يشار إليه بمادة بالمركب الشبه غروى وهو يظهر الكثير من الخواص المنسوبة للمنظومات شبه الغروية. غشاء الخلية وجدارها يمكن النظر إليهما كأشباه هلاميات وفى الواقع يعتقد بعض البحاث أن الشيء ينطبق علمي جسيمات particulate الخليسة مشل السنتروسومات الخلوم وواكر موزومات.

معظم إن لن لم يكن كل خواص البروتوبلازم شبه الغروية راجعة لوجود البروتين. البروتينات جزيئات مركبة كبيرة الحجم تصل أحجامها أحيانـاً إلى الأحجام. شبه الغروية. وهي متشتتة بين كل أجزاء المواد المكونة للبروتوبلازم حيث لهم علاقة بأنشطة خلوية مثل التنفس، الهضم، والإفراز. بدون شك المساحة السطحية الهائلة التي توفرها أنزيمات البروتين المتشتتة في البروتوبلازم متناهية الأهمية بالنسبة لكثير من تفاعلات الأنزيمات التي تعتمد عليها الحياة. بدون شك المنظومة شبه الغروية هي أحد الملامح الأساسية للمادة الحية.



صورة مجهرية الكترونية دقيقة للنفر مفتوح من ورقة زبيرينا بيسريسي <u>Zebrina purpusli</u> . (مهمداة من د. جورج شونيهر جامعة التقنية ميونيخ ألمانيا.)

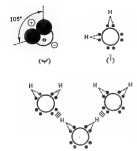
الانتشار، انتشار الماء خلال الأغشية شبه المنفذة، التشرب Diffusion, osmosis, and imbibition

مقدمة Introduction

الماء ، الذي قد نسميه بحق سائل الحياة يكون أكثر من 900% من كل كائن حي ويساهم إما بطريقة مباشرة أو غير مباشرة في كل تفاعلات الخلية الحية . بالرغم من شيوعه فالماء مركب عجيب ذو خصائص فيدة كثيرة . مثلاً الماء له حرارة نوعية عالية ، وهي خاصية تسمح للأنسجة الحية بغيرات طفيفة في درجة حرارتها وذلك عن تمرضها لامتصاص أو فقدان حرارى . الحرارة العالية اللازمة لتبخر الماء تسبب تشتيت كميات كبيرة من الطاقة تحت الظروف المساعدة للبخر وهذه عملية تبريد ذات قيمة ملحوظة . كثافة الماء المتجمد أقل من كثافة الماء السائل لذلك يطفو الجليد على الماء السائل وهذه حقيقة ذات مزايا واضحة للحياة المائية في المناطق الباردة أو المعتدلة حيث تُكون البحرات والأنهار جليداً يمتد من السطح إلى العمق؛ بإمكان الحياة أن تستمر في الوسط السائل عند أعماق بعيدة . العواقب الوخيمة الناتجة عن المخاد المتجمد في الخلايا الحية هي تعرق الجدار الخلوي .

جزيمات الماء ترتبط بمعضها (cohesion) وتلتصيق adhere إلى كثير من الأسطح المختلفة. هذا الارتباط وهذا الالتصاق واضح في صعود الماء في النباتات. هذا الموضوع سيحظى بتفطية أكثر في فصل لاحق.

حواص الماء المذكورة أعلاه ناتجة عن الشكل الخارجي لجزىء الماء وعن الروابط الهيدروجينية. جزىء الماء متكون من ذرتي هيدروجين مرتبطتين بتكافؤ بأحد طرفي ذرة الأكسجين. متوسط زاوية HOOH هو 105° تقريباً (شكل 1-1). يتبين من شكل (1-3) أن جزىء الماء هو جزىء قطبي أحد أجزاء الجزىء (جهة



شكل 1-1: رسم تخطيطي يمثل تركيب جزىء العاء. (آ) توضع ذرات الهيدروجين على جهة بن جهات فرة الأكسجين (ب) توزيع الشحسات والراوية بين روابط الهيدروجين والأكسجين (ج.) إرتباط بين الاث جزهات ماء بواسطية. الروابط الهيدروجية.

الهيدروجين) موجب الشحنة والجزء الآخر سالب الشحنة. نظراً للتوزيع الغير متماثل للشحنات، ترتبط جزيفات الماء مع بعضها (قوة جذب) كما هو مبين في شكل للشحنات، ترتبط جزيفات الماء مع بعضها (قوة جذب) حلب خوه عيدروجينية أو جسر هيدروجيني، بالرغم من أن الرابطة الهيدروجينية أقوى من ارتباط الجزيفات من خلال قوى فان دير والس فهي اضعف بكثر من الرابطة الناتجة عن اشتراك ذرتين في زوج من الالكرونات covalent bond أو الناتجة عن التكافؤ الكهربائي covalent bond. عدد جزيفات الماء التي يمكن أن ترتبط بالروابط الهيدروجينية لاحصر لها. مثلاً بإمكاننا أن ننظر إلى بحيرة ما كجزىء ماء واحد ضخم ذو روابط ضعيفة أكثر من نظرتنا إليها كتجمع لجزيفات ماء متفرقة.

الروابط الهيدروجينية مسؤولة مباشرة عن ارتفاع حرارة انصهار الماء وكذلك عن ارتفاع الحرارة النوعية وحرارة تبخطيم وكذلك عن ارتفاع الحرارة النوعية وحرارة تبخير الماء. الطاقة اللازمة لتحطيم الروابط الهيدروجينية عند ذوبان الجليد أو لتسخين أو تبخير الماء هي أكبر بكثير من الطاقة اللازمة للتغلب على قوى فان دير والس والتي توجد عادة في الروابط الضعيفة لجزيئات الإيشن، الإيثر والبنزين. الروابط الهيدروجينية هي سبب إلتصاق جزيئات الماء بمواد كالرجاج، السليلوز والتجمعات الطينية. هذه

الممواد تبتل بسهولة لوصول جزيئات الماء إليها بيسر وذلك لوجود ذرات الأكسجين غير المحمية على أسطح هذه المواد مما يؤدّى إلى تكوين الروابط الهيدروجينية بسهولة. من الناحية الأخرى المواد المصنعة النافرة للمساء والهيدروكربونات مثل الشموع لاتبتل بسهولة لقلة الروابط الهيدروجينية.

ما يخص الحياة، أهم خاصبة للماء هى فعاليته كمذيب. نظراً لقدرته على تكوين محلول مع عدد كبير من المركبات يشار إلى الماء أحياناً بـ «المذيب الكوني». كون الماء مذياً ناتج عن قدرة الماء على تكوين روابط هيدروجينية وللتوزيح اللاتطابقي لشحناته؛ المركبات مثل السكريسات، الكحبولات والأحماض الأمينية التي تحتوى على ذرات أكسجين، أو مجاميع هيدروكميل (OH) أو أمينو (NH،) تكون روابط هيدروجينية مع جزيئات الماء وتكون محاليل مع الماء.

من الناحية الأخرى فإن الطبيعة القطبية لجزىء الماء تمنع ترسب الأملاح المتنوعة فى المحلول من خلال تداخل تفاعـلات الشحـن (التأين)؛ الأمـلاح المـذابة فى الماء توجد على هيئة أيونات موجية وسالية.

فعل العاء كمذيب ذو أهمية هائلة للنبات الحى. العناصر الأساسية المتنوعة الفرورية لنمو النبات وكذلك المركبات الفترورية لانتقال وتخزين الطاقة ولمكونات المواد البنائية كلها تتطلب الماء كوسيلة للانتقال. هذه المواد مُذابة في ماء النبات وبهذه الكيفية تتوزع في كل أجزاء النبات. عمليات الانتشار، الأسموزس، التشرب ذات صلة وثيقة بالمهمة الأساسية لانتقال الماء والمذيبات من مكان نشأتها إلى مكان استخدامها.

الانتشار Diffusion

لقد عايشنا جميعاً بطريقة أو بأخرى ظاهرة الانتشار. عندما نضع سكر فى سائل مثل الشهوة أو الشاى تنتشر جزيئات السكر خلال السائل وتعطيه مذاق حلو متجانس. رائحة العطر المنبعثة من قنينة عطر مقتوحة تصلنا خلال عملية الانتشار حجزيئات المعطر تنتشر خلال جزيئات الهواء. لكى نفهم تماماً عملية

الانتشار يجب علينا أولاً أن نركز إنتباهنا علمي طبيعة وظيفة الحركة kinetic للمواد.

طبيعة وظيفة الحركة للمادة Kinetic nature of matter

عند درجاتُ الحرارة الأعلى من الصفر المطلق (0° ك أو -273° م) كل مكونات المادة هي في حركة، هذا يعنى، انهم يحملون مقداراً معيناً من الطاقة وظيفتها الحركة بعن عشوائية؛ تتحرك الجزيئات أو وظيفتها الحركة هي عشوائية؛ تتحرك الجزيئات أو المتبرنا اللمرات في كل الاتجاهات مصطلمة ببعضها في كثير من الأحيان. لو اعتبرنا الألماء الذي نستنشقه وهو بصفة رئيسية خليط من جزيئات النيتروجين، الاكسجين وغاز ثاني أكسيد الكربون. هذه الجزيئات النيتروجين أكثر وفرة من مستمرة وتصطلم ببعضها من حين لآخر. جزيئات النيتروجين أكثر وفرة من جزيئات الأكسجين، جزيئات ثاني أكسيد الكربون نادرة للغاية حيث لايتجاوز تركيزها في هذا الخليط أكثر من 60.03%. هذه الأنواع الثلاثة من الجزيفات، على أية حال، مختلطة بتجاس في الجو.

إذا فتحنا زجاجة عطر، جزيئات العطر المتبخرة من سطح السائل تنتشر بين جزيئات الهواء وتختلط في النهاية معهم بتجانس. جزيئات العطر قادرة على هذا لأنهم هم أيضاً في حركة دائمة. عند انتهاء تبخر العطر تتشتت جزيئات العطر بالكامل بين جزيئات الهواء وتتكون منظومة ديناميكية جديدة، تشمل جزيئات النيتروجين، الاكسجين، ثاني أكسيد الكربون والعطر متحركة تحركاً عشوائياً.

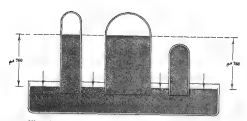
انتشار الغازات Diffusion of gases

بالنسبة لحالات المادّة الثلاث المختلفة تعتبر الفازات أقل مقاومة للجزيفات المنتشرة. عند الدرجات العادية للحرارة والضغط جزيفات الفاز تكون متباعدة عن بعضها كثيراً؛ لذلك عدد الاصطلامات التي يمكن أن تتدخل في انتشار أحد الفازات في آخر محدود. هذه الحقيقة من السهل تَبيَّن قيمتها عندما نأخذ في الاعتبار المدى الذي يمكن لغاز ما أن يتقلص في حدوده. الهواء الذي يمكن لغاز ما أن يتقلص في حدوده. الهواء الذي يمكن تقليصه بسهولة في أنبوبة اختبار دون أن يفقد حالته الغازية.

انتشار الغاز يمكن فهمه بوضوح أكثر ، بإجراء تجربة كيميائية شائمة. إذا كسرت قنينة برومين تحت ناقوس زجاجي مفرّغ جزئياً من الهواء، تملاً جزئيات البرومين في الحال الفضاء الذي تحت الناقوس. هذا من السهل مشاهدته نظراً للون البني المحمر المميز لغاز البرومين. الأمر يختلف إذا لم يتم تفريغ التاقوس الزجاجي من الهواء حيث نرى تباطءٌ في انتشار غاز البرومين. إذا أخذنا في الاعتبار الانتشار تحت هذين الظرفين أي إنتشار في فراغ جزيء وإنتشار في الهواء بإمكاننا أن نرى أهمية تركيز جزيهات الغاز في تحديد سرعة الانتشار. انتشار غاز البرومين عاقبه وجود جزيهات الهواء، وسهّله القراغ الجزئي.

العنفط الانتشارى parometer . مقياس الضغط الباروميتر parometer هو جهاز لقياس الضغط الحوى يستعمل بكثرة لتوضيح ضغط الغاز. إذا مائت انبوبة زجاجية بالزئبق ثم قلبت بحيث تكون نهايتها المفتوحة تحت سطح زئبق موضوع في إناء ضحل يهبط الزئبق في الأنبوبة إلى ارتفاع معين، (شكل 2-2). الارتفاع الذي يقف عنده عمود من الزئبق في أنبوبة زجاجية عند مستوى سطح البحر هو 760 مم. هذا يعنى أن وزن الفاز (الهواء) فوق سطح الزئبق في الطبق المبين في شكل 2-3 كاف لدفع عمود من الزئبق في أنبوبة زجاجية إلى أعلى ليصل إلى ارتفاع 760 مم. متوسط الضغط عند مستوى سطح البحر يعرف بالضغط الجوى القياسي standard وهو 760 مم زئبق أو 1 ضغط جوى.

مثال جيد لضغط غاز محصور يرى بالعين يمكن مشاهدته في بالون متنغ. المنشاء المطاطى للبالون منفلد بدرجة بسيطة للنيتروجين والأكسجين وهما الفازان الأكثر وجوداً في الهواء. عندما يكون بالون ما منتفغاً، جزيئات الهواء تصير أكثر تركيزاً، مما ينتج عنه زيادة في الضغط الذي يكونه غاز محصور في حاوية ما هو مجموع الضغوط حاوية ما. الضغط الذي يكونه غاز محصور في حاوية ما هو مجموع الضغوط الناتجة عن عدد هائل من الجزيئات عند اصطدامها المتزامن بجدران الحاوية. الزيادة في تركيز الغاز داخل الحاوية يعني اصطدام عدد أكبر من جزيئات الغاز بالجدران في أي وقت من الأوقات. واضح أن هذا يؤدي إلى زيادة في الضغط. جدران البالون تتمدد لكي تعوض الزيادة في الضغط معطية برهاناً مرئياً لسقدرة الغاز على تكوين الضغط.



شكل 2-3 ، مترسط علو عمود من الزلرق في مقياس للضغط دابروميتر barometer هو 670 مم عند. مستوى سطح البحر، لاحظ أن غلر المعرد لايتمند على قطر الأموية الزجاجية. لاحظ أيضاً أن الأموية القميرة التي على المبين قصيرة بدرجة لاتسمح لأى زقيق بالخروج. الأسهم تبين مقدار الفخط الجرى على سطح الزلوق.

فيما مضى تبينا مثالن لتأثيرات ضغط الغاز من السهل مشاهدتهما. ماعلاقة هدا الضغط بالانتشار؟ حقيقة الأمر أن الضغط الانتشارى هو اصطلاح افتراضى لاغير يشرح القدرة الكامنة لغاز أو سائل أو صلب على الانتشار من جهة يكون تركيزه فيها منخفضاً. الغاز المحصور في بالون، مثلاً، له ضغط انتشارى أكبر من الهواء المحيط به. بناء عليه إذا تُقب البالون ينتشر الغاز المحصور، لكونه ذو ضغط انتشارى أكبر، في الهواء المحيط بالبالون.

الانتشار المسقل Independent diffusion يحدده كليسة الفروقات في الضغوط الانتشاري لتلك المادة ومستقل كلية عن الضغوط الانتشاري لتلك المادة ومستقل كلية عن الضغوط الانتشارية للمواد المحيطة. دعنا نستعمل مرّة أخرى المنظاد المطاطئ لتوضيح هذا الأمر المهم. لنفترض أننا نفخنا منطاداً بغاز النيتروجين، حيث أن جدران المنطاد المطاطية هي نسبياً غير منفذة للنيتروجين، النيتروجين المحصور في المنطاد سيكون له ضغط انتشاري أعلى نسبياً. ثاني أكسيد الكربون على النقيض من النيتروجين، يمكن أن يمر بسهولة من خلال جدار مطاطي. إذا سمح للبالون المملوء بالنيتروجين أن يستقر في الهواء، ثاني أكسيد الكربون

الموجود في الهواء ينتشر في البالون حتى يحدث العادل. ينتشر ثاني أكسيد الكربون في الهبواء أكثر من ضغطه الكربون في الهبواء أكثر من ضغطه الانتشارى في الهبواء أكثر من ضغطه الانتشارى في المبنطاد الذي كان صفراً. انتشار ثاني أكسيد الكربون إلى الداخل يحدث بالرغم من أن الضغط الانتشارى لفاز النيتروجين المحصور في البالون هو أعلى بكثير من الضغط الانتشارى لثاني أكسيد الكربون في الهواء. أهمية الانتشار المستقل للنبات ستنضح أكثر في الفصول القادمة.

Factors affecting rate العوامل المؤثّرة في معدل انتشار الغازات العارات العوامل المؤثّرة العام معدل انتشار الغازات

1 - درجة الحرارة: معدل انتشار غاز ما يزداد بازدياد درجة الحرارة. الزيادة في درجة الحرارة تزيد من الطاقة الحركية لجزيئات الغاز. هذا يعنى أن ارتفاع درجة الحرارة تصحبه زيادة في سرعة تحرك جزيئات الغاز.

2- كتلفة الجزيئات المنتشرة: معدلات انتشار الفازات تحت ظروف ثابتة تختلف كثيراً باختلاف الفازات. السبب في هذا يعود إلى كتلفة الفاز. هذا الامر يلخصه قانون جراهام Graham's law للانتشار معدلات انتشار الفازات تناسب عكسياً مع الجذور التربيعية لكثافاتها. بناءاً على هذا القانون يمكن كتابة العلاقة الآتية:

حيث م،، م, هما معـدلـى انتشار غازين كتافتهما ك،، ك, على التوالى. إذا استخدمنا هذه المعادلة لفازى الهيدروجين والأكسجين نجد أن:

$$\frac{4}{1} - \frac{16}{1} = \frac{0.4}{1.4} = \frac{H}{0.6}$$

حيث أن كتافة الأكسجين 16 مرة قدر كتافة الهيدووجين؛ معدل انتشار الهيدروجين 4 مرات معدّل انتشار الأكسجين. القانـون المذكـور أصلاه بالامكان توضيحه في المختبر بسهولة. إذا سُدّت أنبوية زجاجية من طرفيها



شكل 3-3 : طريقة توضح قانون جراهام. يوضع هيدروكسيد الأمونيا في سدادة القمل عند أحد طرقي الأنورة بينما يوضع حامض الهيدروكلوروك في سدادة القمل عند الطرف الأحر ـ حلقة كاوريد الأمونية امثل الفقطة التي يقابل عندها غازى NFG بعد التشارها من القمل المحمل بهما.

بقطن وغمست سدادتا القطن فى نفس الوقت فى هيدروكسيد الأمونيا (NH,OH) وحامض الهيدروكلوريك (HCl) سيكون لدينا منظومة بها غازان (NH,rHCl) ينتشران فى اتجاه بعضهما بمعدلات تعتمد علمى كلمة جزيئاتهما. عند نقطة تقابل الغازين تظهر (شكل 3-3) حلقة صلبة بيضاء من كلوريد الأمونيا (NH,Cl). كما هو مبين فى شكل 3-3 حلقة كلوريد الأمونيا أقرب إلى طرف الأنبوبة الحامل لـ HCl. هذه النتيجة متوقعة حيث أن كتافة HCl ضعف كنافة به تلا تقياً.

3 الوسط الذى يحدث فيه الانتشار: كلما كان وسط ما أكثر تركيزاً كلما قلت سرعة انتشار الجزيمات خلاله. هذا تم توضيحه بالكامل حيث شرحنا كيفية انتشار غاز البرومين في الهواء وفي الفراغ الجزئي.

4 تدرج ضغط الانتشار: عموماً كلما كان تدرج ضغط الانتشار عميقاً كلما كان معدل الانتشار أسرع. عمق التدرج محكوم بالفرق في تركيز المادة المنتشرة بين جهة وأخرى والمسافة الموصلة بين هاتين الجهتين والتي يحدث خلالها الانتشار.

العوامل التى تتحكم فى معدلات انتشار الغازات ذات تحكم واسع أيضاً بمعدلات انتشار المواد الصلبة والسائلة. غير أنه بالاضافة إلى درجة الحرارة، الكثافة الجزئية، وسط الانتشار وتدوج ضغط الانتشار تؤثّر عوامل أخرى (على الأخص حجم وذوبان الجزيئات المنتشرة) على إنتشار المُذابات في المذيبات، السوائل في السوائل والغازات في السوائل.

الأسموزيس (انتشار الماء خلال الأغشية شبه المنفذة) Osmosis

يمكن النظر إلى الأسموزيس كنوع خاص من الانتشار ذو علاقة بحركة الماء خلال غشاء شبه نفاذ من جهة يكون فيها عال التركيز إلى جهة يكون فيها منخفض التركيز. بالرغم من أنه بإمكاننا أن نضم محاليل غير المساء داخل الظاهرة العامة للأسموزيس، مايهمنا هنا أساساً هو أسموزيس الماء في النباتات.

يمكن توضيح عملية الأسموزيس بطريقة سهلة جدّاً. إربط قطعة من مادّة ما، مثل مثانة خنزير، على النهاية الواسعة لأنبوبة تستيل Thistle. مثانة الخنزير شبه نفاذة ولذلك فهي تسمح للماء دون غيره من المذيبات المذابة مثل السكر بالنفاذ. يوضع محلول سكرى في داخل أنبوبة تستيل وتغمر نهاية الأنبوبة المثبت بها الغشاء في كأس بها ماء نقى (شكل 43)، حيث أن الغشاء المربوط على فتحة أنبوبة تستيل منفذ للماء ينتقل الماء إلى داخل وإلى خارج الأنبوبة، غير أن معدّل حركة انتقال الماء إلى داخل الأنبوبة أعلى من معدّل إنتقاله إلى خارجها. سبب هذا هو أن تركيز الماء في الدورق أعلى من تركيز الماء في الأنبوب وتحت هذه الظروف يتجمع الماء في أنبوبة تستيل، ويرتفع عمود من الماء في الأنبوبة؛ الفرق بين تركيز الماء داخل وخارج الأنبوبة عند اللحظة التي غمرت فيها الأنبوبة في الماء أكبر ما يمكن، عند تلك الفترة معدّل انتقال الماء إلى داخل الأنبوبة أعلى مايمكن ومعدل انتقال المـاء إلـي خارج الأنبوبـة أقـل مايمكن. مع استمرار تجمع الماء في أنبوبة تستيل يصير مخففاً أكثر فأكثر وينخفض طبقاً لذلك انتقال الماء إلى داخل الأنبوبة. هذا يعني أن الفرق بيـن تركيز الماء في الدورق وفي الأنبوبة يصير أقل فأقل. إذا لم تتدخل عوامل أخرى مقدار الماء المتحرك إلى داخل الأنبوبة دائماً أكبر من المقدار المتحرك إلى الخارج. غير أن إزدياد حجم عمود الماء يكون ضغطاً، ينتج عنه زيادة مستمرة



شكل 4-3: طريقة لتوضيح الأسعوزس، العاء يتقبل إلى داعل أنبوية تستيل من عملال الفضاء الشبه نفاذ من منطقة تركيره العال إلى منطقة تركيزه المنخفض.

فى كمية الماء المتحرك إلى خارج الأنبوب. حتماً سيحدث تعادل حيث تتعادل القوى المتحكمة فى صافى حركة الماء إلى داخل الأنبوبة مع القوى المسيطرة على صافى حركة الماء إلى خارج الأنبوبة.

واضح أن الأسموزيس مشابه للانتشار. العامل الممييز الوحيد هو وجود الغشاء شبه النفاذ.

الضغط الأسموزي Osmotic pressure

الضغط الأسموزى اصطلاح يستعمل عادة عند مناقشة العلاقات المائية في. النباتات. نظراً لصعوبة توضيح هذا الضغط (يمكن قياسه فقط بطريقة غير مباشرة) مفهوم الضغط الأسموزى صعب على الطالب فهمه. بإمكاننا تعريف الضغط الأسموزى بأنه الضغط اللازم لمنع مرور الماء النقى إلى داخل محلول مائى خلال غشاء شبه نفاذ مانماً بذلك الزيادة في حجم المحلول.

هذا التعريف يعنى أن المحلول محصور داخل وعاء غير قابل للتمدد مطلقاً ومنفذ للماء دون غيره من المذابات. غير أنه يقال أيضاً عن محلول ما غير محصور بأن له ضغط أسموزياً. الضغط الأسموزى هو أحد الخواص المرتبطة ببعضها لمحلول ما؛ أى أنه فو تناسب مباشر مع عدد جزيئات المذاب في أى مقدار معطى من مذيب ما. بناءاً عليه محلول تركيزه مولال molal واحد لمادة

غير قابلة للتفكك عند 20°م له ضغط أو كمون اسموزي نظري مقداره -22.7 بار أو 22.4 ضغط جوى. حيث أن الضغط الجوى يتناسب طردياً مع عدد جزيئات المذيب منسوباً إلى عدد جزيئات المذاب، محلول 5,5 مولال له ضغط أسموزى نظرى مقدار -11.35 بار.

بالرغم من أننا نتحدث عن محلول غير محصور له ضغط اسموزى، استعمال كلمة ضغط هنا لاتعنى وجود ضغط واضح. فقط عندما يحصر محلول ما داخل غشاء شبه نفاذ يصبح هذا الضغط واضحاً. في الحقيقة معظم المناقشات الحديثة لعلاقات النبات المائية تستمعل اصطلاح الجهد الأسموزي موتنافان في الاشارة الجهد الأسموزي. بالرغم من أنهما متساويان عددياً فهما يختلفان في الاشارة الجهد الاسموزسي سالب والضغط الأسموزي موجب

ضغط الانتفاخ المائي Turgor pressure

كما ذكر في القصل الأول، السيتوبلازم والعضيات يضمها غشاء شبه نفاذ يسمى البلازمائماً أو ببساطة أكثر الغشاء الخلوى. على النقيض من الخلية الحيوانية يضم الخلية الباتية وغشاؤها الخلوى بناء صلب عديم المطاطية نسبياً يسمى الجدار الخلوى. هذه الخاصية الغريدة للخلية النباتية تسمح لها أن تعيش في تركيزات أسموزية ذات مدى متسع نسبياً. الخلية الحيوانية تستطيع العيش فقط في محاليل ضغوط تركيزاتها الأسموزية مطابقة أوتكاد تكون مطابقة لتركيزات محتويات الخلية.

الخلية النباتية عند وضعها في ماء نقى تنتفخ إلى مدى معين فقط ولا تنفجر. نظراً لأن الجهد الأسموزى الناتج عن محتويات الخلية عال، ينتقل الماء إلى داخل الخلية مما ينتج عنه دفع غشاء الخلية ضد الجدار الخلوى. الضغط الحقيقي المتكون (الضغط المسئول عن دفع الغشاء الخلوى ضد الجدار الخلوى) يسمى ضغط الانتفاخ المائي turgor pressure . الجدار الخلوى لكونه صلب، يُحدث ضغطاً متساو ومضاد، يسمى الضغط الجدارى. نتيجة لتداخل هذه القوى يقال عن الخلية النباتية تحت هذه الظروف بأنها منتفخة بالماء. أحد أول العلامات في عجز الماء في نبات ما والتي يمكن ملاحظتها بسهولة هي نقص الانتفاخ المائي لخلاياه الورقية التي تعطى الأوراق مظهراً ذابلاً.

الجهد المائي Water potential

الشغل الميكانيكي الذى تعمله منظومة كيميائية ما، خلال أى تغير عند درجة حرارة ثابتة يساوى النقص في طاقتها الحرّة. الطاقة الحرّة إذاً هي قياس لجهد الشغل الذى يمكن أن تفعله المنظومة. الطاقة الحرّة لكل ومول، لأى مادة في منظومة كيميائية ما هي جهدها الكيميائي. بناءاً عليه الجهد الكيميائي لمادّة ما تحت ظروف ثابتة بالنسبة للحرارة والضغط يعتمد على عدد والمولات الموجودة. عند مناقشة الملاقات المائية في النبات، عموماً يشار للجهد الكيميائي للماء بالجهد المائي $(4_h/\mu)$. عندما نستعمل اصطلاح الجهد المائي نحن نعبر عن الفرق بين الجهد الكيميائي للماء عند أى نقطة في منظومة ما $(4_h/\mu)$ والجهد الكيميائي للماء عند أى نقطة في منظومة ما المعادلة الآنة:

$$\psi_{n} - u_{n} - u_{n}^{\circ} = c - u_{n} - u_{n}^{\circ}$$

 $\psi_{n} = \mu_{n} - m_{n}^{\circ} = RT \text{ In c/e}^{\circ}$

يمكننا بسهولة تحديد الجهد الكيميائي في المعادلة ((R)) هو ثابت الغاز ((R)) مو ثابت الغاز (اير (R))، ((R))، ((R)) درجة الحرارة المطلقة ((R))، ((R)) ضغط بخار محلول المنظومة عند درجة الحرارة ((R)) و ((R)0) ضغط بخار الماء النقي عند نفس درجة الحرارة. عبارة (ر(R)10) في داده وحداتها إير (R)10 أذا كان ضغط بخار الماء في منظومة ما هو نفس ضغط بخار الماء في الماء نفي الماء النقي، عبارة (في داده (R)10) تعني صفراً. في

الإيرج يساوى قوة مقدارها داين واحد تممل من خلال مسافة طولها 1 سم. الداين هي القوة التي
تحرك كتلة جرام واحد مسافة 1 سم/الاتية.

المنظومات البيولوجية (د/د° -°2/2) هي عادة أقل من الصفر وتكون (في د/د° (In e/c) سالبة. بناء عليه يعبر عادة عن الجهد المائي في المنظومات البيولوجية بكميات سالبة. حيث أن الماء النقى الغير محصور يعرّف بأن جهده صفراً، أي تخفيف للماء باستعمال مذيب ما يُكوّن جهداً أقل من جهد الماء النقى ويعبر عنه بعدد سال..

كل من الجهود المائية والجهود الكيميائية يمكن التعبير عنها بوحدات طاقة. غير أنه من الأسب عند الحديث عن المنظومات البيولوجية أن نعبر عن الكمون المائي بوحدات قياس الضغط (جوى أو بار). يمكن تحويل وحدات الطاقة إلى وحدات ضغط بتقسيم الجهد المائي على الحجم الجزئي لـ 4 partial molal volume of water الم

$$\frac{\mu_{n} - \mu_{n}l}{V_{n}} = \frac{RT \ln e/e^{\circ}}{V_{n}} - \frac{\circ \lambda \circ \lambda^{\circ}}{2} = \frac{\circ \mu_{n} - \mu_{n}l}{2}$$

وحدات المعادلة السابقة هي:

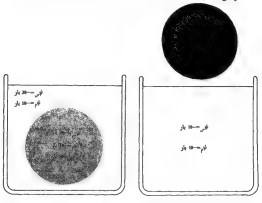
$$\frac{\text{erg/mole}}{\text{cm}^{3}/\text{mole}} = \frac{\text{erg}}{\text{cm}^{3}} = \text{dyne/cm}^{2} \qquad ^{2}\text{clus} - \frac{1}{3}\text{cm}^{3} = \frac{1}{3}\text{cm}^{3} - \frac{1}{3}\text{cm}^{3}$$

$$\frac{\sqrt{3}}{\sqrt{3}} = \frac{1}{3}\text{clus} - \frac{1}{3}\text{cl$$

إذا أذيت مادة مثل الملح أو السكر في ماء نقى فإن المحلول الناتج سيكون له جهد ماتى أقل رأكثر سالية) من جهد الماء النقى. هذا يحدث لأن رجود المأناب ينقص الطاقة الحرّة للماء. ماهو مهم هنا هو نسبة جسيمات المُذاب إلى جزيئات الماء. الزيادة في هذه النسبة ينتج عنها جهد ماتى أكثر سالبية. إذا عرض كل من المحلول والماء النقى إلى نفس الضغط، مقدار التأثير الناتج عن الضغط المسلط هو نفسه لكلا المنظومتين. على سبيل المثال إذا عُرضت كلا المنظومتين إلى ضغط مقداره 6 بار حينه لل سيكون الجهد المائى لكل المنظومتين أقل سلبية بما مقداره 6 بار.

ربما بإعطاء معادلة تربط بين الجهد الأسموزى، ضغط الانتفاخ المائى والجهد المائي يمكن توضيح النقاش أعلاه. عند غمر محلول ما ذو جهد أسموزى (ψ_{N}) مقداره -80 بار، محاط بغشاء غير مطاطى منفذ للماء فقط، فى محلول ذو جهد أسموزى مقداره -10 بار (m کل -10) سبکون هناك صافى انتقال للماء من المحلول الداخلى. هذا الانتقال يمكن أيضاً النمبير عنه كانتقال للماء من محلول ذو جهد اسموزى أقبل سالبية إلى محلول ذو جهد اسموزى أكثر سالبية، أو من محلول ذو طاقة حرة عالية إلى محلول ذو طاقة حرة مائية إلى محلول ذو طاقة حرة منخفضة. (طريقة أخرى للتعبير عن صافى انتقال الماء فى هذا المثال هو أن نقول أن الماء يتحرك من محلول ذو جهد مائى أقل سالبية إلى محلول ذو جهد مائى أكثر سالبية.

حيث أن الماء الداخلي محاط بغشاء غير قابل للتمدد سيحدث تعادل بين المنظومتين بدخول مقدار صغير من الماء إلى المحلول الداخلي. الضغط الفعلي



شكل 5.3: مثال لمعادلة مصطلحات الجهد الإسموزي ضغط الاتضال المائي، والجهد المائي. ضغط الإنضاخ المئلي يتكون عند حصر محلول ما داخل غشاء غير مطاط منفذ للماء فقط ومغمور في محلول أقل تركيز أركيط أن الجهيدان المائيان عند التعادل متساويات.

أو ضغط الانتفاخ المائى العر. - الله المتكون في المحلول الداخلي سيصل إلى 20 باراً.

الضغط المجدارى عند هذه القطة سيكون 20 باراً. حيث أن الجهد المائى الداخلى لابد أن لمحلول ما يزداد بمقدار الضغط المعرض له، فإن الجهد المائى الداخلى لابد أن يزداد بمامقداره 20 بار وبذلك يتعادل مع الجهد المائى للمحلول الخارجى. بناءاً عليه عند التعادل يكون الجهد المائى لكلا المحلولين مساوياً لـ 10 بار. هنا بإمكاننا عموماً أن نقول أنه عندما يفصل غشاء ما، منفذ للماء فقط بين محلولين مائيين لكل منهما جهد اسموزى مختلف، قابلية التعادل هي لجهديهما المائيين وليس لجهديهما الأسموزيين. آخذين النقاش أعلاه في الاعتبار بإمكاننا المائين وليس لجهديهما الأسموزيين. آخذين النقاش أعلاه في الاعتبار بإمكاننا

$$\psi_{w} = \psi_{v} + \psi_{o}$$
 $\psi_{w} = \psi_{v} + \psi_{d}$

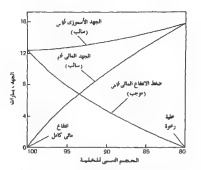
من هذه المعادلة يمكننا أن نرى أنه عندما يكون ضغط الانتفاخ المائى (هر) يساوى (من حيث الاشارة) الجهد الأسموزى (هر) يساوى (من حيث العدد وليس من حيث الاشارة) الجهد الأسموزى (هر) لمحلول ما فإن الجهد المائى لذلك المحلول يساوى صفراً. إذا أحيط محلول مائى ذو كمون أسموزى مقداره -10 بار بغشاء عديم المرونة ثم غُمر في ماء نقى (هم=0) سيكون ضغط الانتفاخ المائى عند تعادل كلا المحلولين في ماء نقى أن مقدار الجهد المائى للمحلول الداخلى عند التعادل يساوى صفراً:

$$0 + (10-) = 10 \psi_1 = \psi_1 + \psi_2$$
 $\psi_3 = \psi_4 + \psi_4$
 $\psi_4 = \psi_4 + \psi_4$
 $\psi_5 = \psi_6 + \psi_6$
 $\psi_6 = \psi_6 + \psi_6$
 $\psi_6 = \psi_6 + \psi_6$

استعملنا في الأمثلة المذكورة أعلاه حالات افتراضية حيث المحلول محاطاً بغشاء عديم المرونة غير أن الجدار الخلوى للخلايا النباتية من إلى درجة ما فعندما تصبح خلية رخوة منتفخة بالماء كلية ينتج عن ذلك زيادة في حجم الخلية، إزدياد الحجم هذا يقلل من تركيز عصارة الخلية وينقص تبعاً لذلك الجهد الأسموزى للعصارة. غير أن المعادلة لام = الس + الامن مازالت صحيحة ومازال هناك تعادل لجهود الماء. التغيرات التى تحدث عندما تمتص الخلية الماء مبيئة فى شكل 6-3. ($\psi_{tt} = 0$) الجهد الأسموزى لعصارة الخلية مساو لجهده المائي. إذا وضعت هذه الخلية فى ماء نقى يحدث انتقال للماء إلى داخل الخلية مسبباً زيادة فى ضغط الانتفاخ المائى وهذا يردّى إلى مقدار معين من التمدد المرن لجدار الخلية. مع زيادة حجم الخلية (بسبب تمدد الجدار الخلوى) يحدث تخفيف وبالتالى نقص فى الجهد الأسموزى لعصارة الخلية. عند نقطة تساوى الجهد الأسموزى لعصارة الخلية عند نقطة تساوى الجهد المائى مساوياً للصفر يقال عن الخلية أنها انتفخت كلية بالماء. عند هذه النقطة لاتحدث زيادة إضافة فى حجم الخلية .

الانكماش Plasmolysis

عند وضع خلَّية نباتية حية في محلول ما جهده الأسموزي مطابقاً للجهـ د الأسموزي لعصارة هذه الخلية (محلول أيسوتونيك an isotonic solution) يبقى مظهر الخلية طبيعياً بكل الاعتبارات. غير أنه إذا كان المحلول المحيط أقل سالبية أو أكثر سالبية من العصارة الخلوية (هايبوتونيك hypotonic أو هايبرتونيك hypertonic على التوالي بالنسبة لعصارة الخلية) تحدث تغيرات عديدة في هيكل الخلية يمكن مشاهدتها بسهولة. إذا غمرت بشرة نبات Rhoeo أو zebrina في محلول سكروز هايرتونيك ينكمش الغشاء الخلوي، ويتعد عن الجدار الخلوى. يرى هذا بسهولة نظراً للأصباغ الموجودة في فراغات خلايا أوراق هذه النباتات. لنفحص مايحدث في هذه الخلايا بتفصيل أكثر. أولاً الخلية مغمورة في محلول هايبرتونيك بالنسبة لعصارة الخلية. هذا يعني أن تركيز الماء في الخلية أعلى من تركيز الماء في المحلول الخارجي. الماء في داخل الخلية ذو طاقة حرة أكبر وهكذا فهو ذو قابلية أكبر للانسياب. ثانياً البخلية والأغشية الفراغية عملياً غير منفذة للسكروز ولكنها منفذة للماء بيسر. ثالثاً الجدار الخلوى يسمح بمرور كل من السكروز والماء. لذلك صافى حركة الماء يكون من فراغ الخلية إلى المحلول الخارجي، الماء ينتقل من الجهة الأقل سالبية إلى الجهة الأكثر سالبية وذلك بالنسبة للجهد المائي. هذا ينتج عنه فقدان للانتفاخ



شكل 6-3: التغيرات التي تحدث عند دعول الماء إلى الخلية الباتية. لاحظ أنه عند تسار الجهيد الأسموزي مع ضغط الانطاع المائي في القيمة، مع احتمالاً ف الإشارة، يكون الجهيد المائي المصارة اطابقية صفراً. الجهيد المائي والجهيد الأسموزي سابالان صفط الانتقاع المائي موجب.

المائي، انكماش للفراغ وابتعاد للغشاء الخلوى عن الجدار الخلوى ويقال عن الخلية أنها انكمشت.

إذا وضعت خلية نباتية حية في محلول هايوتونيك بالنسبة للخلية يتكون وضع مختلف. في هذه الحالة الماء المنتقل من الجهة ذات التركيز المائي العالى (المحلول الخارجي) إلى الجهة ذات التركيز المائي المنخفظ (عصارة الخلية) يدخل الخلية مسبباً زيادة في انتفاعها المائي. حيث أن جدار الخلية مرن إلى حدّ ما تحدث زيادة بسيطة في حجم الخلية. بطبيعة الحال تحدث أيضاً زيادة في ضغط الانتفاخ المائي للخلية. من الصعب ملاحظة أي اختلاف في المظهر بين خلية نباتية في محلول أيسوتونيك وخلية نباتية في محلول هايوتونيك. الزيادة البسيطة في حجم الخلية في محلول معيوتونيك وخلية نباتية في محلول معيوة جداً.

عادة الخلايا المنكمشة يمكن تنحية انكماشها. هذا يعنى أنه إذا وضعت خلية منكمشة في محلول هاييوتونيك فإنها تستعيد إنتفاخها العائي. إنكماش الخلية وانتفاخها يمكن مشاهدتهما في توضيح واحد، إذا ما وضعت الخلية النباتية في محلول هايرتونيك حاوياً لمذاب بامكانه الانتشار ببطء خلال أغشية الخلية وفراغاتها. في البداية يحدث انكماش للخلية نظراً للانتشار السريع جداً للماء عبر الغشائين. غير أنه بمرور الوقت تنفذ كمية كافية من المذاب إلى داخل الخلية بحيث يتعادل التركيز الأسموزي لعصارة الخلية مع مثيله للمحلول الخارجي، عندئذ يكون مظهر الخلية عادياً.

قياس الجهد الاسموزي Measurment of osmotic potential

درجة الغليان للمحلول المائى أعلى من مثيلها فى الماء النقى. ضغط بخار الماء فى محلول ما أقل من مثيله فى الماء النقى، والمحلول يتجمد عند درجة حرارة أقل (انخفاض درجة التجمد) من مثيلها للماء النقى. هذه العوامل تسمى الخواص المترابطة ومدى تأثير كل عامل يتناسب طردياً مع عدد الجسيمات المذابة (جزيفات أو أيونات). هكذا قياس أى من هذه العوامل هو قياس غير مباشر للجهد الأسموزى. سبق وأن ذكرنا أن الجهد الأمسموزى هو أحد الخواص المترابطة للمحاليل. عموماً هبوط ضغط البخار وارتفاع درجة التجمد لعصارات النباتات يمكن قياسها بدرجة كبيرة من الدقة. نظرياً الانخفاض فى درجة التجمد لمحلول تركيزه مولال واحد له جهد أسموزى مقداره -227 بار يمكن حسابه. المعادلة التى تربط بين هذين العاملين، انخفاض درجة التجمد والجهد الأسموزى من السهل الوصول هذين العاملين، انخفاض درجة التجمد والجهد الأسموزى من السهل الوصول التركيز.

$$\frac{\Delta \times 22.7-}{1.86} = \sqrt{\psi}$$

فى هذه المعادلة ∆ هى الانخفاض المشاهد فى درجة تجمد المحلول مجهول التركيز. إذا استخرجت عصارة نبات ما ووجد أن انخفاض درجة تجمدها هو 1.395 فإن الجهد الأسموزى لهذا المحلول هو:

$$\psi_{\omega} = \frac{1.395 \times 22.7 - 1.86}{1.86} = 17.025$$
 بار

ايجاد الجهد الأسموزي لمحلول ما بإيجاد درجة تجمده يسمى كرايسكوبي cryscopy وتسمى هذه التقنية طريقة كرايسكوبي.

يمكن الاستفادة من ظاهرة التبلزم لايجاد الجهد الأسموزى لمعتويات الخلية بأقل مجهود. تحضر سلسلة مدرجة من المحاليل جهودها الأسموزية ذات مدى معين، المحاليل (عادة محاليل سكروز) تحضر بطريقة تغطى الجهود الأسموزية المحتلفة للخلايا المراد معاملتها. توضع أنسجة بشرة نبات ما في محاليل مختلفة وبعد فترة زمينة توضع تنحت المجهر. فحص الأنسجة متفخة الموضوعة في المحاليل المختلفة ميبين كل الخلايا في بعض الأنسجة متفخة بالماء، معظم الخلايا في أنسجة أخرى منكمشة وفي بعض ثالث حوالي 850 من الخلايا في بداية الإنكماش (الانكماش الأولى ضغط الانتفاخ المائي يساوى صفراً والجهد الأسموزى للخلية مسادٍ للجهد المائي للخلية ومسادٍ أيضاً للجهد المائي للخلية ومسادٍ أيضاً للجمد المائي للخلية ومسادٍ أيضاً للجهد الماموري للمحلول الخارجي.

التشرب Imbibiton

مازالت هناك طريقة أعرى تُلدخل الماء للنبات هذه الطريقة تعرف باسم التشرب نوع التشرب التشرب نوع التشرب التشرب التشرب التشرب التشرب التشارى خاص من الانتشار حيث أن صاف حركة العاء هو في إتجاه التدرج الانتشارى، إذا وضعنا مادة نباتية جافة في الماء يحدث انتفاخ ملحوظ يؤدى في بعض الأحيان إلى زيادة كبيرة في الحجم. كل من لاحظ انتفاخ باب خشبى ما أو إطار نافذة خلال الفترات الطويلة من الجو الممطر عَرِف التشرب؛ الخشب الجاف شارب متميز جيد للماء.

ضغط هائل يتكون إذا ما وضعت مادة شاربة للماء في حيز ضيق ثم سمع للماء أن يتشرب خلالها. على سبيل المثال إذا وضعت عُصيي خشبية جافة في شق صغير في صخرة ما ثم غمرت بالماء يتكون ضغطاً كافياً لقسم الصخرة.

الشروط الضرورية للتشرب Conditions necessary for imbibition

يظهر أن متطلبات حدوث التشرب شرطان:

 1-- وجود تدرج في الجهد المائي بين المادة الشاربة للماء والسائل المتشرب.

2-- وجود قابلية معينة بين مكونات الشارب للماء والمادّة المُتشرّبة.

المواد النباتية الجافة لها جهود مائية سالبية واسعة المدى. بناءًا عليه عند وضع هذه المواد في الماء يتأسس جهد مائي عميق التدرج ويتحرك الماء بسرعة إلى داخل المادة النباتية. مع استمرار دخول الماء إلى هذه المادة الشاربة للماء يصبر الجهد المائي للماء الموجود في المادة الشاربة للماء أقبل سالبية حتى يتسلوى في النهاية مع مثيله للماء الخارجي. عند هذه النقطة يتأسس التعادل، يتوقف التشرب وينتقل الماء من وإلى المادة النباتية بمقادير متساوية.

ليس من الضرورى للمادة الشاربة للماء أن تتشرب كل أنواع السوائل. مثلاً المواد النباتية الجافة المغمورة في الإيثير لاتنتفخ بقدر كبير. من ناحية أخرى المطاط شارب للإيثير وينتفخ بقدر كبير عند غمره فيه غير أن المطاط غير شارب للماء. واضع إذاً أنه لابد من وجود قُوى تجاذب بين مكونات المادّة الشاربة والمادّة المتشربة.

الخلايا النباتية الحية والميتة كلاهما يحتوى على مقدار كبير من المواد شبه الغروبة. البروتينات وعديدات البيتينات polypeptides أشباه غروبات محبة للماء ولذلك لهم جاذبية قوية للماء، بالاضافة تحتوى الخلايا النباتية على كميات كبيرة من الكربوهيدريتات على هية سليلوز ونشأ والتي ينجدب إليها الماء بقوة. التجمع المائي على أسطح أشباه الغروبات المحبة للماء هذه فو أهمية بالغة لعملية التشرب. تشرّب البلور المتميزة بمحتويات عالية من المواد شبه الغروبة للماء جيد جداً. حقاً أن معظم الماء الذي يدخل البلور خلال انباتها يأتي عن طريق التشرب. بوجود هذه المواد الماصة أو المحبة للماء يكون الجهد المائي لمنظومة يبولوجية ما أكثر صالبية. يستخدم لهذه المهواد أو

للقوى التى تولدها اصطلاح جهد الحشوة matric potential. في نقاش علاقات النبات المائية أستبدل الاصطلاح القديم الضغط التشريع imbibition pressure بإصطلاح جهد الحشوة. كما هو متوقع الجهد المائي للمواد النباتية الجافة مثل البلور ذو سالية كبيرة.

جهد الحشوة Matric potential

جهد الحشوة مناظر للجهد الأسموزى أى أنه يمثل الضغط الأقصى والذى يمكن لمادّة شاربة أن تكونه إذا ماغمرت فى ماء نقى (1). الضغط الحقيقى الذى يتكون عندما تنشرب مادة ما الماء يمكن أن ينظر إليه كضغط انتضاخ مائى. آخذين فى الاعتبار الملاحظات المذكورة أعلاه، يمكننا استعمال المعادلة الآدة.

$$\psi_n = \psi_m + \psi_0$$
 $\psi_n = \psi_{n+1} + \psi_{n+2} + \psi_n$

هذه الممادلة، بطبيعة الحال، مشابه لتلك المستعملة في المنظومات الأسموزية حيث الجهد المائي يساوى الجهد الأسموزى زائد ضغط الانتفاخ المائي. تذكر أن جهد الحشوة دائماً سالب. ضغط الانتفاخ المائي لايتكون في مادة شاربة للماء غير محصورة. والمعادلة المذكورة أعلاه تحت هذه الظروف تبسط إلى:

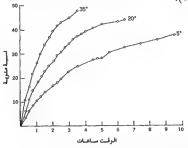
$\psi_w = \psi_a$

جهد الحشوة للبذور الجافة مثل بذور الزائيم Xantuim ربما يصل إلى الصفدار (3,2). إذا غمرت بذور مثل هذه في ماء نقى الجهد المائي للمقدار الصغير جداً من الماء الذي تحتويه هذه البذور قد يقارب (1000 بار. بعد توقف التشرب يكون الجهد المائي للماء الخارجي والداخلي صفراً. من ناحية أخرى إذا غمرت بذور تحتوى على ماء جهده الأسموزى -500 بار في محلول من كلوريد الصوديوم جهده الأسموزى -50 بار (الجهد المائي -50 بار) الجهد المائي المائية تعادل المائية تعادل المجهد المائية تعادل المائية تعادل المجهد الأسموزي.

العوامل المؤثّرة على معدل ومدى التشرب Factors affecting the rate and extent of imbibition

الحرارة والجهد الأسموزى للمادة المتشربة imbibed ذو تأثير أساسى على معدًل ومدى التشرب. الحرارة لاثؤثر على مقدار الماء الداخل إلى المادةة الشاربة ولكن لها تأثير محدد على معدل التشرب الزيادة في درجة الحرارة تزيد من معدل التشرب شكل (3-7).

مقدار الماء المتشرَّب ومعدل التَشرب كلاهما يتأثر بالجهد الأسموزى المبدرة المنشرَّبة. إضافة مذيب ما إلى ماء نقى يسبب زيادة في سالية الجهد المائي. هذا يغير تدرج الجهد المائي بين محلول المادة والمادة الشاربة. هذا التدرج أقل عمقاً من تدرج الجهد المائي الذي يمكن أن يحدث إذا ماغمرت نفس المادة الشاربة في ماء نقى. بالمثل النقص في تدرج الجهد المائي ينقص معمل تشرب الماء. وكذلك مقدار الماء المُلتقِقط. (شل (Shull 2) قدم بعض البيانات عن تأثيرات الجهد الأسموزى على تشرب بلور الزائيم الجافة للماء (جلول 1-3).



شكل 7:3: معدّل التشرب في بذور Xanthium عند درجات حوارة مختلفة (م⁶). (After C.A. Schull. 1920, Botan. Gaz. 69:361.)

جدول 3-1: تشرب بذور Xanthium بالضغوط الأسموزية المختلفة.

العبقط الأسموزي (ضغط جوي)	الماء المتشرب بعد 48 ساعة % للوزن الجاف	ائتركيز المولاري (molar)
0.0	51,58	H₂O
3.8	46.33	0.1 M NaCl
7.6	45.52	0.2M NaCl
11.4	42.05	0.3 M NaCl
15.2	40.27	0.4M NaCl
19.0	38.98	0.5M NaCl
22.8	35.18	0.6M NaCl
26.6	32.85	0.7M NaCl
30.4	31.12	0.8M NaCl
34.2	29.79	0.9M NaCl
38.0	26.73	1.0M NaCl
72.0	18.55	2.0M NaCl
130.0	11.76	4.0M NaCl
375.0	6.35	ملح NaCl
965.0	0.29	ملح LiCl

(After C.A. Schull, 1916, Botan, Gaz. 62:1.)

تغير الحجم والطاقة Volume and energy change

مبيق وأن ذكرنا أن حجم مادّة شاربة ما يزداد بإزدياد التشرب. غير أن حجم المادة الشاربة زائد حجم المادة الشاربة زائد حجم المادة الشاربة) دائماً أقل بعد التشرب منه قبل بدء التشرب هذا من السهل توضيحه وذلك بوضع بذور جافة في مخبار مدرج ثم بقراءة الحجم الأولى ومن بعد بمقارنته بحجم المنظومة بعد توقف التشرب. سبب هذا هو أن جزيات الماء المتجمعة على سطح المواد شبه الغروية الموجودة في المادة الشاربة تشغل حيزاً ضيق نسبياً يترتب على ذلك تراص جزئيات الماء ونقص حجم المنظومة.

نتيجة للتجمع السطحى المشراص لجزيئات الماء يُفَقَد بعض من الطاقة الحركية لهذه الجزئيات على هيئة حرارة. بناءًا عليه التشرب يُنْتِئُج دائماً زيادة في درجة الحرارة.

REFERENCES

- Kramer, P. J. 1969. Plant and soil water relationships. New York: McGraw-Hill
- Schull, C. A. 1916. Measurement of the surface forces in soils. Botan. Gaz. 62:1.
- Schulf, C. A. 1920. Temperature and rate of moisture intake in seeds. Botan. Gaz. 69:361.

FOR FURTHER REFERENCE

- Baron, W. M. M. 1967. Water and plant life, London: Heinemann Educational Books.
- Dainty, J. 1963. Water relations of plant cells. In R. D. Preston, ed., Advances in botanical research. New York: Academic Press.
- Kozlowski, T. T. 1964. Water metabolism in plants. New York: Harper and Row.
- 4. Slatyer, R. O. 1967. Plant-water relationships. New York: Academic Press.
- 5. Sutcliffe, J. 1968. Plants and water. London: Edward Arnold Publishers.
- Taylor, S. A. 1968. Terminology in plant and soil water relations. In T. T. Kozlowski, ed., Water deficits and plant growth. New York: Academic Press.
- Weatherley, P. B. 1970. Some aspects of water relations. In R. D. Preston, ed., Advances in botanical research. New York: Academic Press.

النتسح Transpiration

مقدمة Introduction

سبق وأن ذكرنا أن الماء هو أكثر مكونات الأنسجة النباتية وفرة. بالرغم من ذلك النبات لايحتفظ إلا بجزء بسيط من الماء الممتص والذى يمر عبر النبات خلال دورة حياته. كميات كبيرة من الماء تمتص من التربة باستمرار ثم تنتقل عبر النبات وتفقد في النجو بدون أن تدخل في أى مهمة ظاهرة. إحدى عجائب الطبيعة الضارة هو عدم كفاءة إقتصاد النبات للماء؛ بالرغم من أن النباتات تحتاج كميات كبيرة نسبياً من الماء لعبش غين المعادم وباستمرار بفقدان كميات كبيرة من الماء.

النتيح Transpiration

يفقد النبات الماء أساساً على هيئة بخار ماء من خلال عملية تسمى النتح. تمتص الجذور الماء من النوبة ثم ينقل الماء عبر نسيج الخشب إلى خلايا أنسجة الأوراق. هذه الخلايا حية وقيقة الجدران ذات إلتحام غير متكامل مما ينتج عنه وفرة في الفراغات التي بين الخلايا مكونة بذلك وضع مثالى لتبخر الماء من أسطح الخلايا. جزء من سطح بشرة الورقة مكون من عدد هائل من الثقوب المجهرية تسمى الثقور stormata. ثقوب هذه الثفور تفتح في داخل فراغات الورقة التي بين الخلايا مكونة بذلك ممر متصل من داخل الورقة إلى المحيط الخارجي. باستطاعة المرء أن يتصور النتح كعمود ماء متصل مسحوب من التربة خلال الجذور فأوعية الخشب فخلايا المحيد الورقي ومن ثم الثغور.

بالاضافة إلى النتح عن طريق الثغور، يُفْقَد الماء أيضاً كبخار من أسطح الأوراق

والسيقان العشبية ومن خلال العديسات tenticels نتحات صغيرة في النسيج الفليني cuticular transpiration المغطّى للسيقان والأغصان. يسمى الأول نتح الكيوتيكيل للسيقان والأغصان. يسمى الأول نتح الكيوتيكيل ومو طبقة شبه شمعية من الإسم لعلاقه بإنتشار بدخار الماء خلال الكيوتيكيل وهو طبقة شبه شمعية من الكيوتين تغطى أسطح الأوراق. هذه الطبقة تعرقل كثيراً فقدان الماء وبدونها يصبح حفظ النبات للماء في حكم المستحيل، بالرغم من أن الكيوتيكيل يعرقل فقدان الماء فهو منفذ إلى حدّ ما ليخار الماء. مدى النتح عن طريق الكيوتيكيل في أصناف النباتات مختلف بدرجات كبيرة. هذا النوع من النتح في النباتات المحملة بطبقة مسميكة من الكيوتين غير ذو أهمية. غير أن النباتات ذات طبقة الكيوتين الوفيعة قد تعانى عجز مائي ضار عندما تسوء الظروف الملائمة للنتج العالى. عموماً طبقة الكيوتين المعان. عموماً طبقة ما الكيوتين المعان. المعرضة للشمس وأوراق النباتات الجافة بالمقارنة مام أوراق انباتات البعات الرطبة.

مقدار الماء المفقود من خلال نتح الكيوتيكيل والعديسات غير ذو أهمية بالمقارنة مع مقدار الماء المفقود من خلال نتح الثغور . في الحالات الجافة جدّاً فقط ، عندما تقفل الثغور ، يمكن اعتبار الماء المفقود من خلال الكيوتيكيل والعديسات مهماً . إلّا أن نتح العديسات ربما يسبب بعض الجفاف في الأشجار التي تسقط أوراقها في بداية الشتاء . خلال الشتاء البارد امتصاص الجذور للماء أقل مايمكن وهذا يزيد من أهمية نتح العديسات .

مقدار النتح Magnitude of transpiration

سبق وأن ذكرنا أن مقدار الماء الذى يستعمله النبات صغير بالمقارنة مع الكميات الكبيرة المتبخرة. معدلات النتج لبعض النباتات العشبية هي بحق ذات مقادير عالية قد تمكن النبات في الظروف الملائمة من استبدال كل محتوياته من الماء خلال يوم واحد (43). قدرت كميات الماء الذى يتتحها نبات ذرة مثلاً بمايقارب 54 جالوناً من الماء في فصل نمو واحد. بهذا المعدّل يمكن لفدان واحد من الذرة أن ينتج مايعادل 15 بوصة من الماء خلال فصل نمو واحد. كمية الماء المفقودة تختلف من نبات لآخر كما هو موضح في جلول 1-4.

جدول 1-1: الماء المفقود من كل نبات من خلال التتح وذلك بالنسبة لخمسة أنواع من النباتات خلال فصل النمو.

النتح خلال فصل النمو، جالون	نوع النبات
13	بازلاء البقرة
25	البطاطس الايرلندي
25	القمح الشتوى
34	الطماطم
54	الذرة

[&]quot;Reprinted with permission of the Macmillan Company from Fundamentals of plant Physiology, by J.F. Ferry and H.S. Ward. Copyright 1957, The Macmillan Company.

كوزلوويسكى (Kozlowsky (31) ناقش موضوع فقدان الباتات للماء وذكر معلومات مستقات من عدّة أبحاث تؤكّد بشكل درامى على كميات الماء الهائلة التي تفقدها الغابات والأشجار. غابة متوسطة الحجم في جنوب الولايات المتحدة مشلاً يمكن أن تفقد 8000 جالون ماء لكل فدان في كل يوم (45). كامينجو (100 Cummingo) قدر أن شجرة واحدة من أشجار مييل الفضية silver المتعلم 48 قدماً نامية في الحقل يمكن أن تنتع 48 جالوناً في كل ساعة.

الأرقام المذكورة أعلاه تبين أهمية الإدارة في الممارسات الزراعية. الخسائر الاقتصادية التي سببها ضياع المحاصيل خلال فترات الجفاف الطويلة هي خسائر ضخمة. هذه المشكلة في عالم جائع هي من الأهمية بمكان.

قياس التتح Measurment of transpiration

تستخدم عدة طرق لقياس التنج. عادة هذه الطرق إما أن تكون ذات علاقة بقياس الماء الممتص أو بقياس بخار الماء الذي ينتحه النبات. الطريقة الأولى تستفيد من التطابق المذى يحدث في معظم الأحيان بين معدلات النتح والامتصاص. إلا أنه هناك عدة استثناءات لهذه القاعدة. طريقة الوزن Weighing method: أبسط طرق قياس التتحربما لاتتعدى وزن نبات نام في أص عند بداية وعند نهاية فترة زمنية معروفة. يجب تفطية سطح التربة كما يجب تفليف الأص بمادة عازلة للماء مثل رقائق الألومنيوم وذلك لمنع التبخر من سطح غير سطح النبات. فقدان النبات للوزن خلال فترة زمنية قصيرة في معظمه سببه النتح. الزيادة أو النقص في الوزن الناتج عن البناء الضوئي أو التنفس غير مهم واستعمال هذه الطريقة مقصور على نباتات صغيرة يمكن تنميتها في أصعص.

نتح أجزاء مقطوعة من النباتات مشل الأوراق، الفاكهة، الأفرع، الغ ثم قياسه. يقطع جزء من النبات ثم يوزن بسرعة وبعد فترة زمنية قصيرة يوزن مرّة ثانية. بالرغم من أنه يمكن مقارنة معدلات النتح النسبية بهذه الطريقة، نتح عضو مبتور كثيراً ماينحرف عن النتح العادى للنبات السليم. في المراحل الأولى معدلات نتح عضو مبتور ربما تزيد عن المعدلات العادية، وذلك لاحتمال اطلاق سراح التوترات في القنوات الخشبية. إلّا أنه بعد فترة زمنية وجيزة تنخفض معدلات النته ولقفل الثغور وللتغيرات في النفادية إلخ.

طريقة المقياس الوعائي Potometer method : طريقة المقياس الوعائي تستفيد من حقيقة أن معدل امتصاص الماء عموماً قريب جدّاً من معدل النتح. يثبت نوع من نبات الكوليس أو الجرانيم أو أى نبات آخر ملائم في وعاء زجاجي محكم معلوء بالماء. هذا الوعاء الزجاجي له منفذان، أنبوبة شعرية مدرجة وخزان ماء (شكل 1-4).

قبل البدء في قباس معدل النتح (بدقة أكثر معدل الامتصاص) يملأ الجهاز بأكمله بالماء وبحيث تطرد كل الفراغات الهوائية الموجودة. يمكن انجاز هذا بتحريك الصمام الذي يتحكم في إنسياب الماء من الخزان إلى الوعاء. بعد ذلك توضع فقاعة هوائية في الأنبوبة الشعرية. مع بداية النتح تتحرك الفقاعة الهوائية داخل الأنبوبة الشعرية معطية بذلك مقياساً لمعدّل النتح. المقياس الوعائي مثالي لملاحظة تأثيرات عوامل البيئة المختلفة (درجة الحرارة، ضوء، حركة الهواء)



على معدلات النتح، إلّا أن الاعتماد عليه محدود نظراً لأن مايقيسه فعلاً هو الماء الممتص وليس النتح؟ تحت بعض الظروف يختلف الاثنان كثيراً.

طريقة كلوريد الكوبالت Cobalt chloride method: في هذه الطريقة التغير في اللون عمو الدال على النتح وليس التغير في الوزن. تُحمّل أقراص أوراق ترشيح بمحلول 3% كلوريد الكوبالت ضعيف الحامضية وتجفف بإتقان. الأوراق الجافة المعاملة بهذه الطريقة ذات لون أزرق وبتعريضها للهواء الرطب تنغير بالتدريج إلى اللون الوردى. بالمثل عند تعريضها لسطح ورقة منتح يتغير لون الورقة المعاملة بكلوريد الكوبالت تدريجياً من الأزرق إلى الوردى. معدل تغير اللون المدللة لمعدّل النتح.

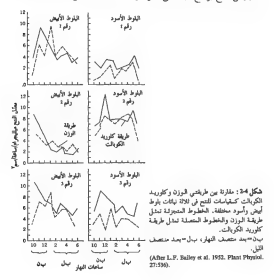
طريقة كلوريد الكوبالت يمكن استعمالها فقط لقياس معدلات النتح النسبية للنباتات المختلفة. بالنظر إلى تحورات الظروف البيئية المختلفة، معدلات النتح المتحصل عليها بهذه الطريقة منحرفة كثيراً عن معدلات النتح الحقيقية. سطح ورقة النبات المغطى بورقة الترشيح معرض لهواء ساكن، لضوء مُخترل، ولتدرج

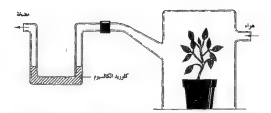
ضغط بخارى أعمق.

مقارنة لمعدّلات نتح مقاسة بطريقتى الوزن وكلوريد الكوبالت مبينة في شكل 24. يلاحظ بعض التوافق في حالات قليلة لكن عادة ماتعطى الطريقتـان نتائج مختلفة تماماً.

Measuring transpiration by collecting and فياس النتح بتجميع بخار الماء ثم وزنه weighing water vapor:

بقياس النتح يوضع النبات في حاوية زجاجية بحيث يمكن التقاط بخار الماء





شكل 3-4: جهاز لقياس التنج. يسحب هواء معلوم محتوياته البخارية على نبات 10ج ومن ثم خلال كلوريد الكالسيوم العاص للعاء. الشرح يوضح كيفية استعمال التنائج المتحصل عليها لحساب معدّلات التنح.

ووزنه (شكل بدق). يحسب مايحتويه الهواء من بخار. يمرر الهواء على النبات من خلال فتحة في الحاوية الزجاجية ثم يمرر أيضاً وقبل خروجه على مادّة ماصة للماء، مثل كلوريد الكالسيوم اللامائي، موزونة سلفاً. تيار الهواء المستمر المار فوق النبات يحفظ محتويات الهواء البخارية داخل الحاوية متساوية تقريباً مع مثيلها خارج الحاوية. يقاس مايحتويه الهواء الممرر على النبات من بخار يتمريره خلال نفس الجهاز بدون النبات. الفرق بين وزني كلوريد الكالسيوم قبل وبعد تمرير الهواء خلاله هو مقياس لما يحتويه الهواء من بخار. الفرق بين وزن كلوريد الكالسيوم المستقبل للهواء الممرر على النبات ووزن كلوريد الكالسيوم المستقبل للهواء في الجهاز دون النبات هو مقياس للتح.

ميكانيكية الثغور The stomatal mechanism

يحتوى سطح بشرة الورقة على عدد كبير من الثقوب تسمى الثغور. الثغور مجهرية وتحدها خليتا بشرة متخصصتان تتحكمان في فتح وقفل الثغور وتسميان الخليتان الحارستان عندما يكون ثقب الثغر مفتوحاً تماماً يكون عرضه من 3 إلى 12 ميكرون وطوله من 10 إلى 40 ميكرون(33). سطح ورقة ماقد يحتوى، طبقاً لنوع النبات، على 1000 إلى 60,000 ثغر لكل سنتيمتر مربع. بالرغم من كبر هذا العدد فتحات الثغور صغيرة جدّاً لدرجة أن كل المساحة التي تشغلها الثغور وهي مفتوحة كلياً لا تتجاوز 1 إلى 2% من السطح الكلى للورقة. توجد الثغور بوفرة أكثر على السطح السفلى للأوراق. إلّا أنها توجد في كثير من النباتات على السطحين (جلول 24).

باستثناء بعض النباتات المائية كل مغطاة البذور ومعرات البذور تحتوى على لغور (14). ثغور فعالة وجمعت أيضاً في السايكيدات (53) cycads) الفيرنسز (69)، ذيل الحصانيات horsetails (19)، الحزازيات القائمة والمنبطحة (68)، ذيل الححائيات الغائمة والمنبطحة النباتية؛ الطحائب والفطريات هما المجموعتان الوحيدتان اللتان لا يوجمد بهما ثغور. بالاضافة أشار جو تنبيرج (18) Guttenberg) (18) إلى أن التركيب الأسامي لكل الثغور متشابه بغض النظر عن نوع النبات.

جدول 4-2: عدد الثغور لكل سنتهمتر مربع من سطح الورقة.

السبسات	البشرة العليا	البشرة السفلى
تفاح (Pyrus malus)	لأشىء	38,760
قاصبو لياء (Phaseolus vulgaris)	4,031	24,806
زرة (Zea mays)	6,047	9,922
ل و ط (Quercus relutina)	لأشيء	58,140
رتقال (Citrus sinensis)	لاشىء	44,961
لقرْع (Cucurbita pepo)	2,791	27,132
عباد الشمس (Helianthus annuus)	8,527	15,504

After C.L. Wilson and W.E. Loomis. 1962 Botany. Holt, Rinehart & Winston, New York.

حركة الشغبور Stomatal movement

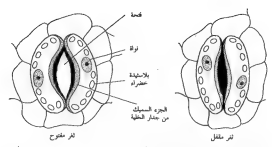
ميكانيكية فتح وقفل الثغور كانت ومازالت موضوع العديد من الأبحاث،

عموماً ماهو معلوم هو أن حركة الثغور هي استجابة مباشرة الزيادة أو للتقص في البجهد الأسموزي للخلايا الحارسة. التغيرات في الجهد المائي الناتجة عن هذه التغيرات الأسموزية تسبب انتقال الماء من وإلى الخلايا الحارضة مسببة بذلك تمدد (إنتفاخ مائي) أو إرتخاء هذه الخلايا. عندما تكون الخلايا الحارسة منتفخة بالماء تكون الثغور مفتوحة وعندما تكون رخوة تكون الثغور مقفلة. لإنجاز حركة الماء هذه لابد من حدوث تبادل بين الخلايا الحارسة وخلايا البشرة والنسيج الوسطى للورقة المحيطة بهم.

تكون جهد اسموزى أكثر سالية فى الخلايا الحارسة بسب تكون تدرج فى البلايا المجاورة. ينتشر الماء إلى داخل البلجد المائى بين الخلايا الحارسة والخلايا المجاورة. ينتشر الماء إلى داخل الخلايا الحارسة مسبباً زيادة فى انتفاخهم المائى. تكون جهد اسموزى أقل سالبية فى الخلايا الحارسة يسبب بطبيعة الحال تكون تدرج مائى فى الاتجاه المعاكس وإنسياب الماء من الخلايا الحارسة إلى الخلايا المجاورة. العوامل المسببة للتغيرات فى الجهد الأسموزى للخلايا ستناقش فى فصل لاحق.

تغريع وطلم خلايا الفغور Anstomy and cytology of stomates : التغيرات في الانتفاخ المائي هي التي تهيء القوة المحركة لقفل وفتح الثغور، أحد الملامح غير المادية لجدران الخلايا الحارسة هو السبب في فتح الثغور بطريقة معينة. الجدار للخلوى المجاور لفتحة الثغر أسمك وأكثر صلابة من الجدار المجاور لخلايا البشرة. زيادة ضغظ الانتفاخ المائي يسبب تمدداً في الجزء الأكثر مرونة من الجدار الخلية الحارسة أكبر نسبياً بالمقارنة مع الجدار الأكثر صلابة المحيط بفتحة الثغر. هذا ينتج عنه تكون فتحة بيضاوية بين كل خليتين حارستين (شكل

مظهر الخلية الحارسة ذو خواص تختلف عن خواص خلايا البشرة المجاورة. بالاضافة الخلايا الحارسة لبعض النباتات على الأخص النجيليات مصحوبة بخلايا بشرة مظهرها، مثل الخلايا الحارسة، بختلف عن بقية خلايا البشرة. هذه الخلايا تسمى الخلايا المرافقة، الخلايا المدعمة، أو الخلايا الكمكلة.



شكل 4-4: الجدار الخلوى المحيط بفتحة اللغر أسمك من مثيله السلاصق للخلايا المحيطية. لاحظ أن الخلايا المعارسة تحتوى على بلاستينات خضراء.

خاصية أخرى مميزة للخلايا الحارسة هي احتوائها للبلاستيدات الخضراء بينما تتميز خلايا البشرة بعدم احتوائها على بلاستيدات خضراء طيف الامتصاص للبلاستيدات الخضراء الحارسة الناتج عن قياسات طيفية دقيقة، لكل من كلوروفيل آ وكلوروفيل به (69)، مشابه لمثيله في البلاستيدات الخضراء للنسيج الوسطى للورقة. براهين قوية تدل على حدوث البناء الضوئي في الخلايا الحارسة ولكن بمعدل أقل (51،52،52). سنناقش فيما بعد في هذا الفصل أهمية البناء الضوئي للخلايا الحارسة وعلاقته بفتح وقفل الشغور.

القدرة الانشارية للغور المستخدمة المتحددة الداخلية للورقة. لذلك فإن التغور كمواني، للتبادل بين البيئة الخارجية والأنسجة الداخلية للورقة. لذلك فإن العوامل الفيزيائية المؤترة على إنتشار بخار الماء خلال هذه الفتحات مهمة في دراسة النتج. علينا في البداية الأخذ في الاعتبار الكفاءة العالية لانتشار بخار الماء خلال فتحات الثغور. بالرغم من أن مجموع مساحة هذه الفتحات وهي مفتوحة تمثل فقط ا-2% من المساحة الكلية للورقة، إنتشار بخار الماء خلال فتحات الثغور يزيد عادة 50% عن التبخر من سطح مائي حر (60.34). أحد الأمثلة

المنظرة فَكَرُهُ استافيلت Stafelt (57) الذى أدعى أن ورقة بيرك <u>Betula pubescens</u> تنتح، تحت الظروف المثالية، بمعدل يزيد عن 60% من التبخر الناتج من سطح مائى ذو مساحة مساوية.

التحقيقات الأولية الذى قام بها براون وأسكومب Brown and Escombe عن النتشار وCO خلال ثقوب دائرية مفصولة عن بعضها أعطت أول تلميح عن السبب في كون الانتشار خلال الفتحات الصغيرة أكثر كفاءة من التبخر من السبح مفتوح. وجد أن الانتشار خلال الفتحات الدائرية الصغيرة يتناسب تقريباً مع محيط أو قطر الفتحة أكثر من تناسبه مع مساحة الفتحة. هذه القاعدة العامة دُعمت منذ نشأتها وحتى الآن بأبحاث الكثير من العاملين (63،60.51) جدول عملي يانات عن هذا الموضوع تحصل عليها سايرى Sayre (18). تحليل البيانات الموضحة في جدول 4-3 يؤيد بقوة ملاحظات براون واسكوب. مساحة أصغر فتحة (0.01) هي 1% من مساحة أكبر فتحة (0.10) ومحيط أصغر فتحة أصغر فتحة (0.10) من محيط أكبر فتحة. كمية الماء المفقود من الفتحة الصغيرة المؤس من الكمية المفقودة من الفتحة الأكبر.

جدول 3-4: انتشار بخار الماء خلال فتحات صغيرة تحت ظروف موحدة*.

المحيطات النسبية للفتحات	المساحات السبية للقصحات	المقادير النسبية للماء المفقو د	بخار الماء المفقود جرام	لطر الفتحات مم
1.00	1.00	1.00	2,655	2.64
0.61	0.37	0.59	1.583	1.60
0.36	0.13	0.35	0.928	0.95
0.31	0.09	0.29	0.762	0.81
0.18	0.03	0.17	0.455	0.48
0.13	0.01	0.14	0.364	0.35

* After J.D. Sayre 1962, Ohio J. Sci 26:233

لماذا انتشار بخار الماء خلال الثقوب الصغيرة أسرع بكثير من انتشاره من سطح مائي واسع حرّ ؟ في كلا الحالتين هناك إزدياد في تركيز بخار الماء فوق السطح المتبخر مُنقصاً تدرج ضغط البخار. هذا بدوره ينقص معدل الانتشار. إِلَّا أَنه فوق أي سطح مائي متسع حرّ يتجمع بخار الماء على هيئة طبقـات أو أغطية متعددة (شكل 5.4). تحت هذه الظروف غطاء كثيف من بخار الماء يغطى حتماً سطح الماء منقصاً تدرج ضغط البخار فوق السطح كله. الانتشار الوحيد القيم هو الذي سيحدث حول المحيط حيث التعرض لأقل مقاومة من بخار الماء في الهواء. إلا أن مقدار هذا لانتشار المحيطي عند مقارنته مع الانتشار من السطح الكلي لاقيمة له نسبياً. إنتشار الماء خلال ثقب معزول صغير يكون أيضاً غطاء انتشار وينقص تدرج بخار الماء (شكل 4.2). غير أنه في هذه الحالة والانتشار المحيطي، ذو قيمة أكثر بكثير حيث أن محيط أسطح الثقب يصير أكبر بالنسبة إلى مساحة السطح وذلك كلما أصبح السطح صغيراً. بناءاً عليه كلما صغر الثقب كلما زاد تناسب الانتشار خلاله قرباً من محيطه. الآن لنفترض أننا أخذنا سطح مائمي مغطبي بغشاء حاوياً لثقوب صغيرة عديدة. لنقل أيضاً أن هذه الثقوب بعيدة عن بعضها بما يكفى لعدم تداخل طبقاتها الانتشارية (شكل هـ5). مايمكن استعابه، تحت هذه الظروف هو أن مقدار بخار الماء المنتشر خلال غشاء متعدد الثقوب والذي مساحة ثقوبه تحتل فقط جزءاً صغيراً من مساحة سطح الماء المغطى، يكون مساوياً لمقدار بخار الماء المنتشر من نفس سطح الماء غير المغطى. هذه الحالة الافتراضية مناظرة لحالة الماء المنتشر خلال ثغور ورقة ما. واضح أن الثغور وهي مفتوحة لاتعيق



انتشار بخار الماء من داخل الورقة إلى خارجها.

شكل 54: انتشار بخار الماء.

العوامل المؤثّرة في حركة الثغور. Factors affecting stomatal movement

العوامل البيئية الأكثر تأثيراً على فتح وقفل الثغور هي الضوء، الماء، تركيز وCO ودرجة الحرارة.

الطسوء المهلا: عموماً ثغور ورقة ما تفتح عند تعرضها للضوء وتبقى، تحت الاضاءة المستمرة وفي غياب العوامل الأخرى المحددة، مفتوحة. عند عودة الظلام تقفل الثغور. كمية الضوء اللازمة للحصول على الحد الأقصى من انفتاح الثغور تختلف باختلاف النبات ولكنها عادة أقل بكثير من الضوء اللازم للحد الأقصى للبناء الضوئي. مثلاً شدة إضاءة مقدارها 250 شمعة قدم هو كل مايلزم للحصول على الحد الأقصى من انفتاح الثغور في نسيج ورقة التبغ (71). شدة اضاءة أكثر ارتفاعاً لازمة للحصول حتى على معدّل متوسط للبناء الضوئي في هداد النبات. حقاً ثغور بعض أصناف من النباتات يمكن أن تفتح تحت تأثير ضوء القمر الساطع.

هناك العديد من الاستثناءات للقاعدة العامة أن الثغور المعرضة للضوء تبقى مفتوحة بينما تبقى الثغور في الظلام مقفلة. ثغور بعض النباتات تقفل بعد مدّة مايقرب من ثلاث ساعات بعد غروب الشمس. البطاطاء القرع، البصل، الكرنب أمثلة لنباتات لها هذه النوع من الثغور. إلّا أن تغورهم يمكن أن تقفل حتى عند منتصف النهار إذا ذبّلت النباتات. ثغور ذيل الحصائيات <u>Equisetum</u> تبقى مفتوحة حتى تحت ظروف الذبول الحادة (34). ثغور معظم تباتات الحيوب تفتع فقط لمدّة ساعة أو ساعتين خلال النهار. في الحقيقة ذكر براون وبرات تلامت طلقة المناطق الجافة تحمية.

دلت دراسة حول تأثير أطوال موجات الضوء على فتح ثغور ورقة التبغ على أن بعض أطوال موجات أكثر تأثيراً من غيرها زيليتخ وكوبير Zelitch and Kuiper (72) اكتشفا أن الثغور لاتفتح عند تعرضها للأشعة فوق البنفسجية أو الحمراء المعيدة. لكنها تفتح بتعريضها لألوان الطيف الحمراء والزرقاء وتقفل جعريضها للمنطقة الخضراء. نفس النتائج من حيث الأساس تم الحصول عليها في نباتات سينيسو Seriecio. يلاحظ أن استجابة الثغور لأطوال الموجات المختلفة تحمل شبها للطيف الفعال بالنسبة للأدينوسيسن ثلاثسي الفوسفيت (ATP). في البلاستيدات الخضراء المفصولة (5) سنرى فيما بعد أن ATP ذو علاقة وثيقة بفتح وقفل الثغور.

كيف يُنجَز تأثير الضوء على الثغور؟ البحاث الأوائل عالجوا المشكلة بمنا أظهرها بطريقة منطقية. أفترضوا أن الخلايا الحارسة، عند تعرضها للضوء والدفء تزيد، عن طريق البناء الضوئي من انتاجها للمواد النشطة اسموزياً مسببة بذلك فتح الثغور. إلا أن البناء الضوئي، كما ذكر سابقاً، يحدث في الخلايا الحارسة بمعدّل مُختَرَل ولايمكن بكل تأكيد أن يكون سبباً في كل مايحتاج إليه من مواد نشطة أسموزياً لازمة لاستجابة الثغور للضوء.

لاحظ الكثير من البحاث أن محتويات الخلايا الحارسة من النشأ مرتفعة في الطلام ومنخفضة في الضوء (36.35). هذا مسلك غريب جداً حيث أنسه لوحظ تأثير معاكس تماماً في خلايا البشرة الأحرى وفي خلايا النسيجيس الممادى والأسفنجيي.

سايرى Sayre لاحظ أيضاً فى تجاربه مع نبات Rumex patientia أن فتح وقفل الثغور حساس للتغيرات فى تركيز pH. عموماً الـ Hq العالية تساعد على فتح الثغور والـ pH المالية تساعد على فتح الثغور والـ pH المنخفضة قفلها. لوحظ فيما بعد أن إضاءة الخلايا الحارسة فى كثير من أصناف النباتات ينتج عنها زيادة فى الـ pH والعودة إلى الظلام تسبب انخفاض الـ pH فى الخلايا الحارسة (65.32). الـ pH العالية يصاحبها نقصان فى النشأ وزيادة فى السكريات المُحْتِزلة (نشطة اسموزياً) مما ينتح عنه زيادة فى الانتفاخ المائى. عند خفض الـ PH كانت الاستجابات عكسية. يظهر زيادة فى الانتفاخ المائى. عند خفض الـ PH كانت الاستجابات عكسية. يظهر وجود الأنزيم فوسفوريليز فى البلاستيدات الخضراء (70). هذا الأنزيم يحفيز الثفاعا.

نوسفوربليز 1477 نشاء + فوسفيت غير عضوي بـــــ جليكوز ـ ١ ـــفوسفيت 1 7 € 9 جايكوز ـ ١ ـــفوسفيت نقطة التعادل في هذا التفاعل تعتمد على الPHJ التي يحدث فيها التفاعل. عند المالم (pHT) وفي وجود الفوسفيت غير العضوي يحدث تحلل مائى للنشأ ويتكون جليكوز - ١ - فوسفيت. عند الـ pHJ المنخفضة (pH5) يحدث تكون للنشأ من الجليكوز - ١ - فوسفيت. حيث أن النشأ لافعالية اسموزية له وأن جليكوز - ١ - فوسفيت فعال اسموزياً اعتبر التفاعل المذكور أعلاه تفسيراً لتأثير الهاع على الثغور. الأبحاث الحديثة يسنت أن الـ دو الأسامى للفوسفوريليز هو تفتيت النشأ لاتكويه (38). ربما هناك أنزيم آخر لم يكتشف بعد موجود في الخلايا الحارسة يحفز تكوين النشأ عند اللط المنخفضة.

استيوارد 58) Steward) انتقد البرنامج المذكور أعلاه وأشار إلى أنه إذا لم يتم تحويل جليكوز – 1 فوسفيت غير عضوي لايحدث تغير ملحوظ في الضغط الأسموزي. الفوسفيت الغير عضوي على يمين المعادلة المبينة أعلاه فعال أسموزياً كفعالية جليكوز – 1 -فوسفيت. أستيوارد قدم البرنامج الموضح في شكل 64.

طبقاً لبرنامج استيوارد يتطلب قفل الثنور طاقة أيضية عتلى هيئة ATP . هذا يتطلب وجود الاكسجين إلا أنه في نبات القمح على الأقل قفل الثغور تسهّله الظروف اللاهوائيه (23).

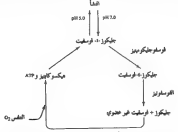
تغيرات الـPH في الخلايا الحارسة المتأثرة بالضوء يُعتقد أنها تحدث تتبجة للبناء الضوئي. خفض تركيز CO2 (حامض) في الخلايا الحارسة والأنسجة المجاورة نتيجة لاستعماله في البناء الضوئى يسبب ارتفاعاً في الـPH. عند العودة إلى الظلام يتوقف البناء الضوئى ويرتفع تركيز CO2 كتتبجة للتنفس. هذا يتج عنه نقص في الـPH.

لاأحد يعلم فيما إذا كان تأثير الضوء على فتح وقفل التغور يمكن شرحه بالبساطة الموضحة في النقاش أعلاه. عُرض المزيد من التوضيحات الأخرى المعقدة، لكن الافتراضية المذكورة أعلاه كان لها النصيب الأكثر من الاتباع.

العجز الماثي وحوكة النفور Water deficit and stomatal movement : كلما زاد معلل النتم عن معلل الامتصاص لأي فترة زمنية، يتكون عجز مائي في النبات.

هذا قد يحدث حتى تحت ظروف ملاءمة جداً لامتصاص الماء وعادة ينتج عنه مايسمى بالذبول الأولى incipient witing. بالرغم من أن الذبول قد بدأ في الأوراق فهو لا يرى بالعين. تكون عجز مائى داخلى فى نبات ما يسبب تُنَرَّج عجز الضغط الانتشاري بين الخلايا الحارسة وخلايا النسيجين العمادى والاسفنجي وخلايا البشرة المجاورة للخلايا الحارسة. هذا التدرّج يساعد على انتقال الماء إلى خارج الخلايا الحارسة وبالتالى إنقاص الانتفاخ المائى مما ينتج عنه القفل الجزئي أو الكلى للغور.

يظهر أن تكون العجز المائى في نبات ما يسبب تغيرات كيميائية في الخلايا الحارسة. هذا وضحته أبحاث يسم و ويليس Yemm and Willis بطريقة عي الحقل جيدة. عُرَض هذا الباحثان نباتات <u>Chrysanthemu maximum</u> منماة في الحقل إلى درجات مختلفة من العجز المائى ولاحظ أن الثغور التي تفتحت مع ضوء الصباح المبكر انغلقت بسبب العجز المائى. كلما زادت درجة عجز الماء كلما أسرعت الثغور بالقفل. إلا أن ماهو أكثر أهمية كان اكتشافهما أنه تحت الظورف المسببة للمجز المائى الداخلى تزداد المحتويات النشوية للخلايا



هكل 6-6: الضاهلات الأيضية ذات العلاقة بفتح وقفل الثفرور. لاحظ أن التفاهلات المؤقية للففل تحاج للأكسجين وللطاقة. بينما لا تحتاج التفاعل المؤقية للفتح للملك.

(After F.C. Steward, 1964. Plants at work. Reading, Mass: Addison-Wesley.)

الحارسة. من المهم أن نلاحظ هنا أنه تحت نفس الظروف (الذبول) يتحلل نشأ خلايا النسيجين العمادى والاسفنجى مائياً وبسرعة (25). هذا يزيد من عجز ضغطهم الانتشاري مما يمكنهم من سحب الماء من الخلايا الحارسة القرية. دلت بعض البراهين على أنه تحت ظروف العجز المائي تكون الثغور أكثر حساسية للعوامل الأخرى المؤثّرة في حركتهم. مثلاً تعرض ورقة نبات كساسية للعواء البحاف يزيد من قفل الغور نتيجة لـ(CO) (CO) والظلمة بمن ناحية أخرى الإنفتاح الذي سببه الضوء أو الهواء من رCO يحدث بسمة ماكثر.

تركيز 200 وحركة النفسور CO, concentration and stomatal movement : النفسور حساسة جداً للتغيرات في تركيز ، CO. مثلاً تحت الظروف التجريبة يمكن أن يحدث فتح للثغور حتى في الظلام وذلك باختزال بَين لتركيز، CO الموجود في الهواء المادي، CO; ، من ناحية أخرى الزيادة في تركيز، CO عما هو موجود عليه في الهواء يسبب قفل الثغور حتى في الضوء. حقاً، يمكن قفل الثغور بمجرد تعرض الأوراق لهواء الزفير (39). الميكانيكية الفعلية (تغير الهوا) التي عن طريقها يؤثّر تركيز، CD في حركة الثغور سبق نقاشها.

يظهر أن تركيز CO2 في الفراغات بين الخلايا في الورقة أكثر تحكماً في حركة الغفور التي تقفل نتيجة لتموضها لتركيز عال من CO2 في الهواء الخارجي. الثفور التي تقفل نتيجة لتمرضها لتركيز عال من CO2 لا تفتح بسرعة عند نقلها إلى جو مظلم خال من CO2 أن الفراغات بين الخلايا في الورقة يبقى عالياً معيقاً بذلك فتح الثفور. إلا أن التعرض للضوء يسبب فتح الثفور نظراً لاستهلاك مايوجد من CO2 بين الخلايا في البناء الضوئي. ماهو جدير بالملاحظة هو أن استجابة الثفور الموجودة في المناطق غير الخضراء في الأوراق الملونة أبطاً من مثيلها في المناطق الخضراء. افتراضاً هذا راجع للتغير الأبطء في تركيز CO2 في الفراغات بين الخلايا في المناطق غير الخضراء.

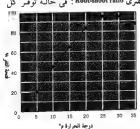
درجة الحرارة وحركة الغفور Temperature and stomatal movement : عند تساوى كل العوامل هناك ما يبرهن على أن الزيادة في درجة الحرارة تسبب زيادة في privet و Camellia بيّن أن ثغور نباتنا Camellia و Camellia بيّن أن ثغور نباتنا $\frac{1}{2}$ و Privat و القطن تبقى تحت الإضاءة المستمرة مغلقة وذلك عندما تكون درجة الحرارة أقل من 0° م. بازدياد درجة الحرارة يزداد انفتاح الثغور غي النباتات الثلاث. إلّا أنه في القطن والبصل على الأقل يقل انتفاخ الثغور عندما تزيد درجة الحرارة عن 0° (شكل 0° م (شكل 0° م فقل الثغور تحت هذه الظروف قد يرجع إلى تركيز عال لـ 0° الموجود بين الخلايا وذلك بسبب زيادة معدلات التنفس.

العوامل المؤثّرة على معدّل النتح Factors affecting rate of transpiration

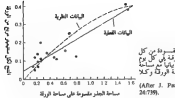
فى الجزء السابق ناقشنا تلك العوامل المؤثّرة على حركة الثغور وبالتالى على معدّل النتج. نسبة معدّل النتج. نسبة الجذر إلى الممجموع الخضرى ومساحة و تركيب الأوراق تؤثّر تأثيراً بيناً على فقدان النبات للماء. أى عامل بيثى مؤثّر على تَعمُّق تدرج الضغط البخارى بين الجو الداخلى والخارجي يؤثّر على معدّل النتج. أخيراً يتأثر النتج بمدى توفر الماء في الربة.

العوامل النباتية Plant factors

نسبة الجذر إلى المجموع السخضري Root-shoot ratio : في حالة توفر كل



شكل 7-4: تأثير درجة الحرارة علمي فتح ثفور أوراق الفطن نحت ضوء مستمر. (After C.C. Wilson 1948. Plant Physiol. 23:5)



لنكل 84: جرامسات ماه مفقسودة من كل سنيمتر مربع من مساحة الورقة بني كل يوم الى موسور لوبلوللي) مرسومة يناينا مع مساحة لجنر المقسومة على مساحة الورقة وكلا المساحين بالسنيمتر المربع. (After J. Parker, 1949. Plant Physiol

المتطلبات لتتح جيد، تتحكم كفاءة سطح الامتصاص (سطح الجنر) وسطح البيغر (سطح الأوراق) في معتل التتح. كما ذكر سابقاً عند تخلف امتصاص التبح، بحدث عجز مائي في النبات وهذا بدوره ينقص التبح. باركر الماء عن النتح، يحدث عجز مائي في النبات وهذا بدوره ينقص التبح. باركر المجموع الخضري (شكل 8-8). معدّل النتح في نبات السورجم الجنر/المجموع الخضري (شكل 8-8). معدّل النتح في نبات السورجم تلاثر أن تكون المجنور الثانوية في السورجم أكثر تقدماً بالمقارنة مع الذرة وأن هذا قد يكون هو السبب المهيمن بالنسبة لمعدّلات التبح المختلفة لهذين النباتين. يتعبير آخر المجموع الجنري في السورجم يوفر ماءاً أكثر للمجموع الخضري بالمقارنة بمثيله في الذرة.

مساحة الأوراق Eest area : يظهر أنه من المنطقى تماماً أن نفترض أنه كلما زادت مساحة الورقة كلما زاد فقدان الماء. هذا الافتراض صحيح بالرغم من عدم وجود توافق نسبى بين مساحة الورقة والماء المفقود (33). على أساس وحدة المساحة تنتح النباتات الصغيرة بممثل أكبر من النباتات الكبيرة. ميلير وطلاع (44) MIBE برائح هذا توضيحاً جيداً في جدول 4-4. في هذا الجدول لاحظ أنه بالرغم من أن أكبر كمية من الماء فقدها النبات الأكبر فإن مافقد من الماء بالنسبة لوحدة المساحة كان أكبر في النبات الأصغر.

تنحية الأوراق من نبات ما (إنقاص لمساحة الأوراق) ربما يزيد من معلل

النتح المنسوب لوحدة مساحة أوراق النبات. وهكذا بينت أبحاث كولينان (Cullinan (9) وكيلي Kelley أن تقليم أشجار الفاكهة المختلفة يزيد من المعدلات المنسوبة لوحدة المساحة، لكن الفقدان الكلي للماء أكبر في الأشجار الغير مقلمة. هذه الحالة ناتجة، الدراضاً، من حقيقة أن المجموع الجذري للأشجار المقلمة يوفر كمية أكبر من الماء لعدد أقل من الأوراق وبهذا تزداد كفاءة النتح.

جدول 4.4: مجموع مافقده نوعين strains من نباتات اللرة من ماء خلال فترة 6 ساعات ومافقداه من ماء لكل متر مربع لكل ساعة.

معدّل النتح لكل متر مربع لكل	مجموع الماء المفقود خلال 6 ساعات	مساحة الورقة صنتيمتم	النبسات
ساعة جرام	حرام	مربع	
629	918	14,568	pride of saline corn
723	784	12.989	sherrod white dent corn

After Plant Physiology 1938 edition, by E.C. Miller. Copyright 1938, McGrew-Hill Book Company. Used by permission.

تركيب الأوراق Exact structure: النباتات المستوطنة للبيعات الجافة لها عموماً وبالأخص في أوراقها علد من التحورات التركيبية. وهكذا فإن أوراق الباتات الصحراوية أو الجافة قد تحمل كيوتيكل سميك، جدران خلايا سميكة، برنشيمة دعامية جيدة التكوين، فقر غائرة، غطاء من شعيرات بشرة ميتة إلغ. أن هذه المخواص تؤثر في فقدان الماء يمكن توضيحه بسهونة وذلك بنزع أوراق بيئتين أحدهما صحراوية وأخرى معتدلة ثم تركها لتجف تحت نفس الظروف. أوراق البيئة الممتدلة تجف قبل أن تجف أوراق البيئة الصحراوية بوقت طويل. مقاومة أوراق البيئة المجافة لفقدان الماء أو للذبول هو في الأساس دالة لسمك طبقة الكيوتين و كفاءتها. تحت الظروف الجافة تقفل الثغور ويصبح النتح عن طبق الكيوتين هو المعنفذ الوحيد لفقدان الماء.

لاحظ الكثير من البحاث أنه عند توفر الماء الكافى فإن معدل النتح لنبات البيئة الجافة ربما يكون أعلى من مثيله في نبات البيئة المعدلة. هذا قد يهود، جزئياً، إلى العدد الكبير من النغور بالنسبة لوحدة المساحة وللتعرق الهائل لأوراق البيئة المحندلة. هذا الفرق في عدد النغور وفي النعرق قد يلاحظ في نفس الأنواع spocies من نبات ما مُنمَّى تحت ظروف جافة وأخرى رطبة. عامل آخر قد يُنتج معدلات نتح عالية لأوراق بيئة جافة هو كيئر معطح الداخلي في هذه الأوراق (62.61). أي أن سطح جدران المعرضة للجو الداخلي في هذه الأوراق (62.61). أي أن سطح جدران المعتدلة.

إلاً أنه علينا أن نتذكر أن معدلات التنح العالية الموجودة في نباتات البيشة الجافة توجد فقط تحت الظروف التي تسمح بفتح الثغور. لعله أكثر صواباً إذاً أن نقول أن معكل التنح الثغرى في نباتات البيئة الجافة يزيد عن مثيله في نباتات البيئة المعتدلة.

العوامل البيئية Environmental factors

معدّل النتح يتأثر بدرجة كبيرة بعوامل بيئية مختلفة. أهمٌ هذه العوامل هي الضوء، رطوبة الهواء، درجة الحرارة، الربح، وتوفر الماء في التربة. النقاش الآتي سيغطى التأثيرات المنفردة لكل عامل من هذه العوامل. إلاّ أن نتح نبات ما في بيئته الطبيعية هو عموماً وفي أى وقت من الأوقات واقع تحت تأثير العديد من هذه العوامل، حيث يتداخل تأثير عامل مع تأثير عامل آخر أو قد يُلفى تأثير عامل ما تأثير عامل آخر أو قد يُلفى تأثير عامل ما تأثير عامل احر.

المضوء Light: يحتل الضوء مكاناً بارزاً بين العوامل المؤثّرة في النتع، حيث له تأثير مسيطرعلى حركة الثغور. ثغور نبات ماتفتح عند تعرضها للضوء وهذا الفتح يسمح بحدوث النتح. في الظلام تقفل الثغور ويتوقف معظم النتح. تأثير العوامل البيئية الأخرى بناءاً على ذلك يعتمد على وجود الضوء. وطوبة الهواء Humidity of the atr على النتح للا بدّ من مناقشة بعض الإصطلاحات المستعملة في التعبير عن المحتويات البخارية للهواء. معظمنا سمع عن اصطلاح الرطوبة النسبية. حيث أنه يوجد تناسب مباشر بين ضغط البخار وتركيز بخار الماء في الجو فإن الرطوبة النسبية هي تعبير عن نسبة ضغط البخار الحقيقي إلى ضغط بخار الجو عندما يكون مشهماً عند نفس الدرجة. على سبيل المشال الجو الذي درجة حرارته 20°م مشبع عند ضغط بخاري مقداره 17.54 مم زئبق وتكون رطوبته النسبية 100%. إذا كانت الرطوبة النسبية 20% يكون ضغط البخار 8.77 مم زئبق.

من الأنسب لنا أن نستعمل اصطلاح الضغط البخارى بدلاً من الرطوبة النسبية حيث أنه يعرِّف الحالة بدقة. على سبيل المثال عندما تكون الرطوبة النسبية 50% يكون لضغط بخار الماء قيم متعددة لاعتماد هذا الضغط على درجة الحرارة (جدول بح.2). ضغط بخار الماء عندما تكون الرطوبة النسبية 50% وعندما تكون درجة الحرارة 00°4 م و 62.50 مم زئيق بينما هذا الضغط عند درجة حرارة الصغر هو 22.50 م زئيق. هذا يعنى أن الفرق في الضغسط هو المحيط عندما تكون الرطوبة النسبية 10% هي أن البخر من سطح مبلل إلى الهواء المحيط عندما تكون الرطوبة النسبية 50% هي أن البخر ميحدث يسرعة أكبر عند 40°م عند 40°م بالمقارنة مع 0°م. تدرج ضغط البخار سيكون أكثر عمقاً عند 40°م 27.66-5.32 مم زئيق).

تغير مافى درجة الحرارة أو ضغط البخار بإمكانه أن يغير الرطوبة النسبية. ارتفاع أو انخفاض درجة الحرارة الذى لايصحبه تغير فى ضغط البخار يسبب على التوالى انخفاض أو ارتفاع فى الرطوبة النسبية. ارتفاع أو انخفاض الضغط البخارى اللك لايصحبه تغير فى درجة الحرارة ينتج عنه على التوالى ارتفاع أو هبوط فى الرطوبة النسبية.

عموماً يعتبر الجو الداخلي للورقة مشبعاً أو في حكم المشبع. من الناحية الأخرى الجو عادة مايكون غير متشبع. لذلك يوجد تدرج في ضغـــط

جمدولي 3-5; العلاقة بين ضفط البخار والرطوبة النسبية عند درجات حرارة مختلفة

			1	للة للرطوبة ا	عد الله عد	حتفط البخار مم زئيق عند قيم مخطفة للرطوبة النسية	خلط ال				
4°100	06 ⁰ / ₁₀	08 %	967 9	%60	9 ₆ 50	5-40	9430	%20	91.0	•	درجة المرارة م
4.58	4.12	3.66	3.21	2.75	2.29	1.63	1.37	0.92	0.46	٥	٥
9.21	8.29	7.37	6.45	5.53	4.60	3.68	2.76	1.84	0.92	0	10
17.54	15.79	14.03	12.28	10.52	8.77	7.02	5.26	3.51	1.75	0	20
31.82	28.64	25.46	22.27	19.09	15.91	12.73	9.55	6.36	3,18	0	30
55.32	49,79	44,25	38.72	33.19	27.66	22.13	16.60	11.06	5.53	0	40

البخار بين البحو الداخلي والخارجي وينتشر بخار الماء خلال الثغور من الجهة ذات الضغط البخاري الأدني. كلما كان المجهد ذات الضغط البخاري الأدني. كلما كان تدرج ضغط البخار أعمق كلما كان التح أسرع. إذا مُخفِظ ضغط بخار الجو الخارجي ثابتاً يمكن زيادة أو نقصان تعمَّق تدرج ضغط البخار وذلك بزيادة أو نقصان درجة حرارة الجو على التوالي. بعبارة أخرى بإمكان الجو الخارجي أن يحتفظ ببخار ماء أكثر عند درجات الحرارة المرتفعة وببخار ماء أكثر عند درجات الحرارة المتعالى المائية أو الضغط البخاري للجو الخارجي في وضع ثابت زيادة درجة الحرارة تزيد من تدرج بخار الماء.

على افتراض أن ضغط بخار الجو الخارجي 8.77 هم زئبق، هذا مكافيء لرطوبة نسبية قدرها 50% عند درجة حرارة 20°م. عند 20°م يكون ضغط بخار الجو الداخلي 17.54 مم زئبق. الآن إذا رفعنا درجة الحرارة إلى 30°م مع المحافظة على ضغط بخار البيئة الخارجية ثابتاً عند 8.77 مم زئبق يزداد الفرق في ضغط البخار بين الجو الداخلي والجو الخارجي. عند خفظ درجة الحرارة إلى 00°م ومرّة أخرى مع المحافظة على ضغط بخار الجو الخارجي ثابتاً يمكننا انقاص الفرق بين الاثبين كما هو مبين في جدول (4-6).

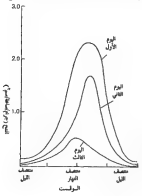
 			جدول 4-6
			درجة الحوارة م°
30	10	10	(داخلية وخارجية)
			الجو الداخلي، مم زئيق
31.82	17.54	9.21	(100% رطوبة نسبية)
			الجو الخارجي، مم زئيق
8.77	8.77	8.77	ضغط البخار = 8.77 مم زئيق
			الفرق مم زئبق
23.05	8.77	0.44	قياس تدرج ضغط البخار
 			قياس تترج طبيد البحار

إذا بقيت الحرارة ثابتة تُدرُّج ضغط البخار بين الجو الداخلي والخارجي يزداد أو ينقص بخفض أو بزيادة، على التوالي، ضغط بخار الجو الخارجي. بطبيعة الحال، إذا تساوى ضغط بخار الجو الداخلي مع مثيله الخارجي لا يحدث النتح. درجة الحرارة تعصورة Temperature : إذا بقيت كل العوامل الأخرى ثابتة، زيادة درجة الحرارة في حدود مدى فسيولوجي معين نزيد، تكاد دائماً، معدّل النج. هذا راجع لتأثير درجة الحرارة على حركة الثغور وعلى تدرجات ضغط البخار. كما ذكرنا سابقاً الثغور تقفل، عادة، عند اقتراب درجة الحرارة من الصفر المعقوى و تزداد انفتاحاً بازدياد درجة الحرارة حتى 30°م (انظر شكل 2-4).

بالإضافة على تأثيرها على فتح الثغور زيادة درجة الحرارة تُعمَّقُ تدرج ضغط البخار بين الجو الداخلي للورقة والجو المحيط.

فيما مضى من نقاش افترضنا أن درجة حرارة الورقة هى نفسها درجة حرارة الهواء. إلّا أن هذا ليس صحيحاً دائماً. التركيبات النباتية المتشحمة أو الغليظة مثل الفواكه، السيقان، الأوراق السميكة إلخ عند تعرضها لضوء الشمس عادة ماتصل درجة حرارتها إلى مستوى أعلى من مثيلها فى الهواء المحيط (33). تأثير هذا هو تعميق تدرج ضغط البخار بين نسيج النبات والجو الخارجي.

نظراً لأن درجات الحرارة أعلى خلال النهار ونظراً لأن الضوء يسبب فتح



شكل 9-9: التغيرات في النظاء اليوسي التصع في الفاصولياء الواحقة، Missolus التحت في الفاصولياء ازدياد جضاف التربية خلال شرة 1943 أيام. (After W.M.M. Baron, 1967 physiological aspects of water and plant life. London: Heineman.)

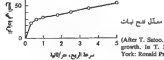
الثغور، معدلات النتح يكاد يكون لها نظام يومى دائـم. معـدّلات أعـلـى عـنـد منتصف النهار ومعدلات أبطأ فى الليل (شكل 9-9).

الريسع Wind: الهواء الملاصق للورقة الناتحة أكثر تشبعاً ببخار الماء. من النقاش أعلاه نعرف أنه تحت هذه الظروف ينخفض تدرج ضغط البخار وينقص معدّل النتح. إلا أنه إذا ما شتّت الريح بخار الماء المتجمع حول الورقة يزداد النتح مرّة ثانية.

زيادة النتح كتتيجة للربح لايتناسب مع مرعة الربح كما هو موضح في شكا 10-40 (65). بين العديد من البحاث (49.40،17) أن تعريض النباتات فجأة للربح يصحبه زيادة حادة في معدّل النتح يعقبها هبوط تدرجي لهذه الزيادة. هذا بيين أن تأثير الربح على النتح ربما يكون معقداً للغاية.

من المؤكّد أن الربح التى تهب فوق سطح قابل للتبخر لها تأثير مُبرَّد قيم وهذا يُنقص تدرج ضغط البخار وكذلك معدّل النتح. بالإضافة من الممكن للرياح العالية السرعة أن تسبب قفل الثغور. لذلك يظهر أن زيادة النتح التى مرجمها للربح هى فى الحقيقة خلاصة مجموع التأثيرات الايجابية والسلبية.

توفر المهاء في التربية Availability of soil water : معدّل امتصاص النبات للماء ربما يقل عن معدّل فقدانه عن طريق النتح لمدّة قصيرة من الزمن بدون أن يكون له تأثير ملحوظ على النبات. إلا أن تمديد هذه الحالة ينتج عنها عجز مائي وذبول للنبات. إذا يظهر أن توفر ماء التربة لجذور النبات وكفاءة امتصاص الجذور للماء لهما تأثير أساسي على معدّل النتح.



شکل 104: تأثیر مرحة الربح علی معدّل تنح نبات Chamaecyparis obtusa 5 (After T. Satoo, 1962, Wind, transpiration, and tree growth. In T. Nozlowski, ed., Tree growth. New York: Ronal Kress). العوامل البيئية والنباتية ذات العلاقة بتوفر وامتصاص ماء التربة ستناقش بالتفصيل في فصل لاحق.

قيمة النتح Significance of transpiration

التأثير المبرد Cooling effect

قيمة أو عدم قيمة النتح هي موضوع نقاش بين فسيولوجي النبات منذ مدّة طويلة. جادل البعض بأن تأثير النتريد الناتج عن النتح يحفظ النبات في درجة حرارة ملايمة إلا أن النباتات النامية تحت ظروف نتح يكاد لايذكر لاتحماً بإفراط مما يدلً على أن تأثير النتح المبرد غير ذو أهمية في تشتيت حرارة النبات.

تأثير النتح على النمو وتكوين الأعضاء Effect of growth and development

تحصل وينبيرجر Winberger) على بعض الأدلة الغير مباشرة تبين أن النتح لم تأثير على نمو بعض الباتات. لاحظ هذا الباحث أن براعم كمثرى من نوع هاردى تتوقف عن النصو تحت ظروف الرطوبة العالية، وأنه تحت نفس الظروف يُختزل النمو العادى لعباد الشمس إلى حوالى النصف. حيث أن النتح تحت ظروف الرطوبة العالية يكاد لا يذكر، كمَّ يمكن إهماله، اختتم وينبيرجر أدلته بالقول أن النتح عامل ضرورى لنمو هذان النباتان.

ذكر سابقاً في هذا الجزء أنه عندما يزيد معدّل النتح عن الامتصاص يحدث عجز ماثي وربما يذبل النبات. هذا بطبيعة الحال أمر مهلك وربما يقضي على النبات كلية إذا مازاد عن حدّه. الضرر الناتج عن الجفاف ربما يحدث لنباتات المناطق المعتدلة التي تحتفظ بأوراقها خلال شهور الشتاء. خلال بعض أيام الشتاء وأوائل الربيع ترتفع درجة الحرارة بما يكفي لمعدّل نتح عال. إلا أن التربق، تحت هذه الطروف، عادة ماتكون متجمدة أو شبه متجمدة وبذلك لا يحدث امتصاص للماء (30،29). مايتج عن هذا خاصة بالنسبة للمخروطيات ضار للغاية.

أيض الأحماض الأمينية والبروتينات لنبات ما يتأثر بظروف العجز المائمي (2.8-28). هذا لا يعيق تكوين البروتين فقط بل يسرع أيضاً من تفتيتها. على سبيل المثال وجد بارتيت و نابلور Parnet and Naylor (2) أن مستوى البروتينات الله الله أنه أنه المحجز المائي. لوحظ أيضاً أنه تحت نفس الظروف كان هناك زيادة ملحوظة في مستوى الأرجانين والبروليين (خاصة) المتحرران. الإحتمال هو أن الحامض الأميني البرولين مادة تخزين وذلك في حالة عوقلة تكوين البروتين كتتبجة للمجز المائي. عند استعادة الظروف الطبيعية يستعمل البرولين الزائد لتكوين بروتين جديد. الغيرات في مستوى الأحماض الأمينية المتحررة في نجيلة البيرميودا مبينة في جدول 7-4.

التأثير على امتصاص الأملاح المعدنية Effect on mineral salt absorption

نظراً لوجود الأملاح المعدنية والماء معاً في التربة ونظراً لأن كلاهما تمتصه الجذور افترض علماء فسيولوجيا علم النبات الأواثل، بطبيعة الحال، أن المتصاص الأملاح ونقلها يحدث كعاقبة للتتح. غير أن درسات عديدة في الثلاثينات بينت بوضوح أن ظاهرة امتصاص الأملاح هي في معظمها عملية فقالة occess معرض متطلب طاقة أيضية) وأن مقدار صغير فقط من الملح يمتص بدون تحكم الجلور passively كتتبجة لامتصاص الماء (انظر الفصل 14). بعد أن تُلقي الأملاح في القنوات الخشبية للجلور، يؤثر النتح بالتأكيد على انتقالهم وتوزيعهم في النبات. على هذا الأساس وإذا ماحصل امتصاص الجدور للأملاح يهيء مجرى النتح وسيلة كفأة لنقل وتوزيع هذه الأملاح.

بعض المؤلّفين يرون أن مقدار قيماً من الأملاح الممتصة يحدث تحت تأثير منحب النتح passively وبلون تحكم الجلور. بعبارة أخرى هؤلاء ومنهم هيلمو منحب النتح passively (24) المجلور (24) المجلور (24) ولو بوشينسكي (27) المجلور ابعض المطابقات بين إمتصاص الأيونات ومعدًل النتح. ماهو مقبول عموماً الآن هو أنه بالرغم من أن الامتصاص الفعّال active النتح. ماهو مقبول عدوث أيضاً بعض من الامتصاص الخالى من التحكم تتحت التأثير الساحب للنتح.

جدول 7-4. التغيرات التي تحدث في مقادير الأحماض الأمينية الحرّة في نجيلة بيرمبوودا الشائعة أثناء إزدياد وشدة الجفافع "water streas".

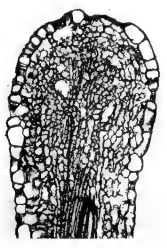
واف	ومول/جرام وزن -	ميكر	_
شِلَة حادّة	شِلَة محدلة	المرجع control	الحامض الأميني
3.5 ± 8.4	1.8 ± 4.5	8.9 ± 11.8	حامض اسبارتيك
17.1 ± 64.2	13.7 ± 29.8	4.1 ± 24.6	اسباراجين، ثريونين
4.5 ± 11.0	2.7 ± 8.3	2.3 ± 9.9	سيرين
1.9 ± 4.7	4.8 ± 10.5	9.2 ± 28.7	حامض جلوتاميك
0.3 ± 0.8			N
33.0 ± 69.3	23.9 ± 30.5	2.7>	برولين
0.7 ± 1.2	1.1 ± 1.7	1.3 ± 1.8	جلايسين
4.2 ± 11.6	3.8 ± 15.2	12.3 ± 31.9	ألانين
0.1 ± 0.6			1/2 سيستاين
2.1 ± 7.0	1.6 ± 3.5	0.7 ± 2.1	فالين
0.4 ± 1.2	0.4 ± 0.9		ايسولوسين
1.4 ± 4.3	4.1 ± 7.0	2.1 ± 3.2	حامض 6 أمينو بيو تاريك
0.9 ± 1.5	0.2 ± 0.8	•	U
26.4 ± 55.4	54.0 ± 78.0	36.6 ± 94.3	أمو تيا
0.4 ± 1.0	0.1 ± 0.7	0.4 ± 0.5	لايسيون
0.3 ± 1.4	0.1 ± 0.5		هيستيدين
0.1 ± 2.5	0.3 ± 0.8		ء يا ين اُرجنين
246.5	192.9	211.5	المجموع

(After N. M. Barnett and A. W. Naylor. 1966. Plant Physiol. 41:1222.)

الإدماع Guttation

النباتات النامية في جو دافيء رطب وتحت ظروف عالية الرطوبة تُظْهِر عادة قطيرات من الماء على طول حافة أوراقها. فقدان الماء على هيئة سائل وبهذه الكيفية يسمى والإدماع، أى تكوين قطيرات ماء guttation. الطالب الباحث سيلاحظ أن الظروف الموضحة أعلاه مُفضّلة لامتصاص الماء ولكنها غير مُفضّلة للنتح. بعبارة أخرى، تحت هذه الظروف، امتصاص الماء يزيد كثيراً عن النتح، يدفع الماء إلى أعلى في قنوات الخشب ثم إلى خارج الورقة عبر فجوات تسمى ومسالك الماء» hydothodes (شكل 1-1).

عندما يزيد امتصاص الماء عن فقدانه يتكون ضغط مائى ساكن pressure في قنوات الخشب ويندفع الماء عبر أى ممر مفتوح. توجد مسالك الماء عند أطراف أوعية الخشب في الأوراق ولذلك فهى موانىء خروج ممتازة للماء المدفوع إلى أعلى من الجذور.



شكل 11.4: ورقة فجل تبين مسالك الماء. لاحظ الثقب عند الطرف الأقصى من الورقة والقصبيات الطرفية المجاورة.

الماء الخارج من مسالك الماء هو تنيجة للضغط الماتي الساكن المتكون في عصارة قنوات الخشب وليس كنتيجة لأى فعل موضعي لمسالك الماء أو الأنسجة المحاورة. إلا أنه توجد في أعضاء النبات المختلفة فتحات تفرز الماء بفاعلية والمعاورة المقتحة من خلالها. أى أن الخلايا المجاورة للفتحة تساهم بفعالية في المائية المائية وأحياناً المتد المائية وأحياناً أخرى المسالك المائية المعالية المعالية المعالية المعالية كماء. والمائية المائية المعالية المعالية كماء من المواد المدالة (جدول عدال بسماء نقى بل هو محلول يحتوى على عدد كبير من المواد المذابة (جدول 48). عند تبخر ماء الإدماع بسرعة يمكن في بعض من المواد المذابة (جدول 48). عند تبخر ماء الإدماع بسرعة يمكن في بعض الأحيان مشاهدة المواد المذابة كرواسب على سطح الورقة. أحياناً تداب عادة تركيز الأملاح تحت هذه الظروف عال جداً وقد يسبب ضرراً الأوراق. (26.11).

جدول 8-4: تحليل مكونات سائل الادماع لنبات Rosen rye ، و Genesee wheat و Trail ، و Darley ، و Trail ،

		ميليجرام/ليتر	
المسادة	Rye	القمح	الشعير
P	1.1	0.7	2.3
K	18.0	27.0	30.0
Na	0.5	0.8	1.1
Ca	1.5	3.4	4.8
Mg	1.5	1.5	2.4
Mr	0.02	0.02	0.05
Fe	0.4	0.15	0.07
Cu	0.04	0 03	0.03
B	0.04	0.05	0.08
Zn	0.02	0.05	0.05
Mo	0.001	0.002	0.003
A	0.06	0.08	0.09
NO ₃ -	1.0	1.0	1.0
ف سفت	2.0	0.9	1.0
NH +	5.6	5.0	8.9

تابع جدول 8-4: تحليل مكونات سائل الادماع لنبات Rosen rye، و Genesee wheat, . Trail barley

	ميليجرام/ليتر		
الشعيبر	القمح	Rye	المسادة
4.1	5.6	2.5	ارابينوز
1.8	4.4	10.3	ار ابیدور فرکتوز
4.0	7.6	10.3	فر تنور جالاکتو ز
38.7	2.6	18.7	جام تنور جليكوز
1.0	tr	1.0	جنيحور رايبوز
0.0	4.9	3.8	رايبور سکروز
0.2	. 2.0	1.8	سمرور زایلوز
ca.10	ca.10	ca.10	راياور حامض سكسنيك
3.6	0.5	2,2	حامض اسبارتيك
9.5	1.9	2.5	المباراجين
0.0	0.0	0.7	حامض جاو تاميك
1.2	0.3	0.8	جلو تامين جلو تامين
0.0018	0.001	0.002	جينو <i>نامين</i> بايو تين
1.9	0.06	0.30	ېيون <i>ىن</i> كولىن
4.5	0.25	9.0	دو بين اينو سيتو ل
0.002	0.00005	0.00006	ایدوسیدوں حامض بـ ـ امینو بنزویك
0.08	0.085	0.040	حامض بـ نائثوثینیك
0.0001	0.0005	0.01	بیر یدو کسین
0.0002	0.0002	0.00025	رايبو فليفين
0.0025	0.00005	000000	رەپيومىيەن ئىامىن
1.6	0.0	0.0	یر اسیل
6.7	5.5	5.0	ير المپل PH

After J. L. Goatley and R. W. Lewis 1966. Plant Physiol, 41:373.

REFERENCES

- 1. Bailey, L. F., J. S. Rothacher, and W. H. Cummings. 1952. A critical study of the cobalt chloride method of measuring transpiration. Plant Physiol. 27:563.
- 2. Barnett, N. M., and A. W. Naylor. 1966. Amino acid and protein metabolism in Bermuda grass during water stress. Plant Physiol. 41:1222.
 Baron, W. M. M. 1967. Water and plant life. London: Heinemann.
- Bialoglowski, J. 1936, Effect of extent and temperature of roots on transpira-
- tion of rooted lemon cuttings. Proc. Am. Soc. Hort. Sci. 34:96.

 5. Black, C. C., J. F. Turner, M. Gibbs, D. W. Krogmann, and S. A. Gordon. 1962. Studies on photosynthetic processes. II. Action spectra and quantum re-

- quirement for triphosphopyridine nucleotide reduction and the formation of adenosine triphosphate by spinach chloroplasts. J. Biol. Chem. 237:580.
- Brown, H. T., and F. Escombe. 1900. Static diffusion of gases and liquids in relation to the assimilation of carbon and translocation of plants. Phil. Trans. Roy. Soc. (London), B, 193:223.
- Brown, W. V., and G. A. Pratt. 1965. Stomatal inactivity in grasses. Southwest. Natur. 10:48.
- Chen, D. B., B. Kessler, and S. P. Monselise. 1964. Studies on water regime and nitrogen metabolism of citrus seedlings grown under water stress. *Plant Physiol.* 39:379.
- Cultinan, F. P. 1920. Transpiration studies with the apple. Proc. Am. Soc. Hort. Sci. 17:232.
- Cummings, W. H. A. 1941. A method of sampling the foliage of a silver maple tree. J. Forestry 39:382.
- Curtis, L. C. 1943. Deleterious effects of guttated fluids on foliage. Am. J. Botany 30:778.
- Curtis, L. C. 1944. The influence of guttation fluid on pesticides. Phytopathology 34:196.
- Dyar, M. T. 1953. Studies on the reduction of a tetrazolium salt by green plant tissue. Am. J. Botany 40:20.
- 14. Esau, K. 1953. Plant anatomy. New York: Wiley.
- Ferry, J. F., and H. S. Ward. 1959. Fundamentals of plant physiology. New York: Macmillan.
- Goatley, J. L., and R. W. Lewis. 1966. Composition of guttation fluid from rye, wheat, and barley seedlings. Plant Physiol. 41:373.
- Griep, W. 1940. Über den Einfluss von Aussenfaktoren auf die Wirkung des Windes auf die transpiration der Pflanzen. Z. Botan. 35:1.
- Guttenberg, H. 1959. Die physiologische Anatomie der Spaltöffnungen. In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 17 part 1:399.
- Hauke, R. L. 1957. The stomatal apparatus of equisetum. Bull. Torrey Botan. Club 84:178.
- Heath, O. V. S. 1950. Studies in stomatal behaviour. V. The role of carbon dioxide in the light response of stomata. Part 1. Investigation of the cause of abnormally wide stomatal opening within porometer cups. J. Exptl. Botany 1:29.
- 21. Heath, O. V. S. 1952. New Phytol. 51:30.
- Heath, O. V. S. 1959. The water relations of stomatal cells and the mechanisms of stomatal movement. In F. C. Steward, ed., Plant physiology. New York: Academic Press.
- Heath, O. V. S., and B. Orchard, 1956. Studies in stomatal behaviour. VIII.
 Effects of anaerobic conditions upon stomatal movement—a test of Willams'
 hypothesis of stomatal mechanism. J. Exptl. Botany 7:313.
- Hylmö, B. 1955. Passive components in the ion absorption of the plant. I. The zonal ion and water absorption in Brouwer's experiments. Physiol. Plant. 8:433.
- Iljin, W. S. 1930. Der Einfluss des Welkens auf den Ab- und Aufbau der Stärke in der Pflanze, Planta 10:170.
- Ivanoff, S. S. 1944. Guttation-salt injury on leaves of cantaloupe, pepper, and onion. Phytopathology 34:436.
- Kelley, V. W. 1932. The effect of pruning of excised shoots on the transpiration rate of some deciduous fruit species, Proc. Am. Soc. Hort, Sci. 29:71.
- 28. Kemble, A. R., and H. T. Macpherson. 1954. Liberation of amino acids in

- perennial rye grass during wilting. Biochem J. 58:46.
 Kozlowski, T. T. 1955. Tree growth, action and interaction of soil and other factors. J. Forestry 53:508.
- 30. Kozlowski, T. T. 1958. Water relations and growth of trees. J. Forestry 56:498.
- Kozlowski, T. T. 1964. Water metabolism in plants. New York: Harper and
- 32. Kramer, P. J. 1957. Outer space in plants. Science 125:633.
- 33. Kramer, P. J. 1959. Transpiration and the water economy of plants. In F. C.
- Steward, ed., Plant physiology. New York: Academic Press. 34. Kramer, P. J. 1969. Plant and soil water relationships. New York: McGraw-
- Lloyd, F. E. 1908, The physiology of stomata. Carnegie Inst. Wash. Publ. 82:1.
- Loftfield, J. V. G. 1921. The behavior of stomata. Carnegie Inst. Wash. Publ.
- Lopushinsky, W. 1964. Effect of water movement on ion movement into the 37. xylem of tomato roots. Plant Physiol, 39:494,
- Manners, D. J. 1973. Starch and inulin, In L. P. Miller, ed., Phytochemistry. New York: Van Nostrand Reinhold.
- Mansfield, T. A. 1965. Responses of stomata to short duration increases in carbon dioxide concentration. Physiol. Plant. 18:79.
- 40. Martin, E. V., and F. E. Clements. 1935. Studies of the effect of artificial wind on growth and transpiration in Helianthus annuus. Plant Physiol. 10:613.
- Maximov, N. A. 1928. The plant in relation to water. English translation by R. H. Yapp. London: George Allen & Unwin.
- 42. Meidner, H., and T. A. Mansfield. 1965. Stomatal responses to illumination. Biol. Rev. 40:483.
- Meyer, B. S. 1956. The hydrodynamic system. In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 3:596.
- Miller, E. C. 1938. Plant physiology, New York: McGraw-Hill.
- 45. Möller, C. M. 1947. The effect of thinning, age, and site of foliage, increment, and loss of dry matter. J. Forestry 45:393.
- 46. Parker, J. 1949. Effects of variations in the root-leaf ratio on transpiration rate. Plant Physiol, 24:739.
- 47. Pettersson, S. 1960. Ion absorption in young sunflower plants. I. Uptake and transport mechanisms for sulphate. 13:133,
- 48. Raschke, K. 1965. Die Stomata als glieder eines schwengungsfahigen CO. Regelsystems Experimentelles Nachweis an Zea mays. L. Z. Naturforsch. 20:1261.
- 49. Satoo, T. 1955. The influence of wind on transpiration of some conifers. Bull. Tokyo Univ. Forests 50:27.
- Satoo, T. 1962. Wind, transpiration, and tree growth. In T. T. Kozlowski, ed., Tree growth. New York: Ronald Press.
 Sayre, J. D. 1926. Physiology of the stomata of Rumex patientia. Ohio J. Sci.
- 26:233.
- Scarth, G. W. 1932. Mechanism of the action of light and other factors on stomatal movement. Plant Physiol. 7:481.
- 53. Shapiro, S. 1951. Stomata on the ovules of Zamia floridana. Am. J. Botany
- 54. Shaw, M. 1954. Chloroplasts in the stomata of Allium cepa L. New Phytologist 53:344.

- Shaw, M., and G. A. Maclachlan. 1954. The physiology of stomata. I. Carbon dioxide fixation in guard cells. Can. J. Botany 32:784.
- Small, J., M. I. Ctarke, and J. Crosbie-Baird. 1942. pH phenomena in relation to stomatal opening. Proc. Roy. Soc. (Edinburgh) II.-V., B, 61:233.
- Stälfelt, M. G. 1932. Die stomatiere Regulator in der pflanzlichen Transpiration. Planta 17:22.
- 58. Steward, F. C. 1964. Plants at work. Reading, Mass.: Addison-Wesley.
- 59. Sutcliffe, J. 1968, Plants and water, Santa Ana, California: Arnold.
- Ting, I. P., and W. E. Loomis. 1963. Diffusion through stomates. Am. J. Botany 50:866.
- Turrell, F. M. 1936. The area of the internal exposed surface of dicotyledon leaves. Am. J. Botany 23:255.
- Turrell, F. M. 1944. Correlation between internal surface and transpiration rate in mesomorphic and xeromorphic leaves grown under artificial light. Botan. Gaz. 105:413.
- Verduin, J. 1949. Diffusion through multiperforate septa. In J. Franck and W. E. Loomis, eds., Photosynthesis in plants. Ames, Iowa: Iowa State College Press.
- Williams, W. T. 1950. Studies in stomatal behaviour. IV. The water-relations of the epidermis. J. Exptl. Botany 1:114.
- Wilson, C. C. 1948. The effect of some environmental factors on the movements of guard cells. Plant Physiol. 23:5.
- Wilson, C. L., and W. E. Loomis. 1962. Botany. New York: Holt, Rinehart & Winston.
- Winneberger, J. H. 1958. Transpiration as a requirement for growth of land plants. Physiol. Plant. 11:56.
- Wylie, R. B. 1948. The dominant role of the epidermis in leaves of adiatum. Plant Physiol. 35:465
- Yemm, E. W., and A. J. Willis, 1954. Stomatal movements and changes of carbohydrates in leaves of Chrysanthemum maximum. New Phytologist 53:373.
- Yin, H. C., and Y. T. Tung. 1948. Pho:phorylase in guard cells. Science 108:87.
- Zelitch, I. 1961. Biochemical control of stomatal opening in leaves. Proc. Natl. Acad. Sci. U.S. 47:1423.
- Zelitch, I. 1963. The control and mechanisms of stomatal movement. In I. Zelitch, ed., Stomata and water relations in plants. New Haven: Connecticut Agri. Exptl. Sta.

FOR FURTHER REFERENCE

- Kozlowski, T. T. 1964. Water metabolism in plants. New York: Harper and Row.
- Kramer, P. J. 1959. Transpiration and the water economy of plants. In F. C. Steward, ed., Plant physiology. New York: Academic Press.
- Ståifelt, M. G. 1956. Die cuticuläre Transpiration. In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 3:342.
- Stälfelt, M. G. 1956. Die stomatäre Transpiration und die Physiologie der Spaltöffnungen. In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 3:351.
- Stocking, C. R. 1956, Guttation and bleeding. In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 3:489.

امتصاص وانتقال الماء

Absorption and translocation of water

مقادمة Introduction

فى الفصلين الأخيرين أوضحنا أن الماء وانتقاله خلال النبات هما عاملان ضروريان لحياة النبات. ذكرنا أيضاً أنه خلال دورة حياة النبات، تُحرّك كميات هائلة من الماء فقط التُفقد خلال عملية النبع. بعض العلماء يجادل بأن حركة الماء بهذه الطريقة مفيدة للنبات والبعض الآخر يدعى أن عملية حركة الماء بأسرها غير اقتصادية وضارّة أكثر من نافعة للنبات.

فى هذا الفصل سنهتم بامتصاص وانتقال الماء فى منظومة النبات وهى مشكلة حيّرت العلماء لمثات من السنين. بالرغم من وجود الكثير من النظريات التي ربّما عملت حساباً لصعود الماء فى النباتات نازع الكثير صحة جميع هذه النظريات. فى حين أنه من السهل نسبياً أن نعمل حساباً لارتفاع الماء فى النباتات العشبية والشجيهة القصيرة المشكلة تصير أكثر تعقيداً عندما نحاول شرح كيفية وصول الماء إلى أطراف الأشجار الطويلة واثنى يصل طول بعضها إلى مايقرب من 400 قدم.

Anatomy of the xylem tissue تشريح نسيج الخشب

منذ أكثر من 100 سنة ثبت أن نسيج الخشب هو الأكثر صلة بانتقال الماء. المعدد من أنواع الخلايا المختلفة، حية وميتة، يمكن مشاهدتها في نسيج الخشب. من بين هؤلاء العناصر الأنبوبية هي الأكثر تميزاً، وأنه خلال هذه الأنابيب يتم من الناحية العملية انتقال كل الماء. أيضاً يوجد في نسيج الخشب ألياف الخشب والخلايا البرانشيمية الحية.

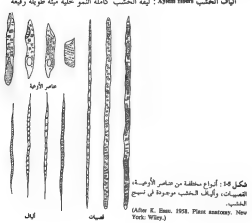
أنواع الخلايا والوظائف Cell types and functions

العناصر الأبوبية vesscl elements: عناصر الأوعية tracheids والقصيبات tracheids كرفان العناصر الأنبوبية وهي الخلايا الأكثر صلة بانتقال الماء في النبات. خلايا كلاهما طويلة ذات جدران ثانوية مغلظة وتتميز عند موتها بالنمو الكامل والفعالية حيث أن عناصر الأوعية والقصيبات الكاملة النمو والفعّالة ميتة، لا يوجد بروتوبالاست مُمرَّقل في الخلايا فهي تسمح بانتقال كفوء لكميات كبيرة نسبياً من الماء. الجدران الطرفية المثقوبة تميّز العناصر الوعائية ولكنها لا تحدث في القصيبات. إلّا أنم القصيبات تحتوى على الكثير من النقر المصفوفة bordered pits، وهي تركيبات تسمح بمرور الماء من قصيبة لأخرى. في عناصر الأوعية الأكثر تقدماً قد تختفى الجدران الطرفية كلية وبذلك لاتزك شيئاً يعرقل مرور الماء خلال الخلية.

إذا أخذنا عنداً كبيراً من العناصر الوعائية ووضعناها طوف على طوف مسيكون عندنا تركيب طويل يشبه الأنبوب. هذا هو بالضبط مانجده في تركيب عناصر الأوعية في النبات. التركيبات الطويلة الشبيهة بالأنبوب الناتجة عن سلسلة من عناصر الأوعية والمرتبطة ببعضها عند نهايتها تسمى وعاء أو قناة الخشب vessed or xylem duct أوعية نسيج الخشب تكون شبكة من القنوات تتشعب في كل أجزاء النبات، تمد الماء بسهولة لكل الخلايا الحية. هذا له أهميته الأساسية للنبات ليس فقط للمحافظة على الانتفاخ المائي ولكن أيضاً لانتفال مواد أخرى التي قد يَحمِلُها الماء المتحرك من خلية لأحرى (مثلاً عناصر المعادن الضروية).

منظومة الأوعية هى المسلك الرئيسى الذى عن طريقه يُنقل الماء فى مغطاة البذور. إلا أن الأوعية لا توجد فى معرات البذور وفى هذه المجموعة تكون القصيبات المسلك الرئيسى لانتقال الماء. القصيبات خلايا طويلة مغزلية الشكل ذات جدران طوفية حادة الميول. الجدران الطوفية للقصيبات تغطى بعضها وخلال وساطة النقر المضفوفة توفر مُسلّكاً متصلاً لحركة الماء. واضح، أن حركة الماء فى مجموعة من القصيبات، بالمقارنة مع منظومة وعائية، أقل مُباشرة بكثير وتُواجه بمقاومة أكثر. إلا أن الملاحظة الشيقة هى أن معظم الأشجار الطويلة مخروطيات تخلو كلية من الأوعية. بالرغم من أن وضع الأوعية والقصيبات، بالنسبة لمحاورها الطويلة، هو في اتجاه عمودى وأن الحركة السائدة للماء هي في هذا الاتجاه، تحدث بعض من المحركة الجانبية، الجدران الجانبية لعناصر الأوعية والقصيبات مثقوبة بواسطة نقر عديدة قد يمر الماء من خلالها. عموماً في الخلايا الملاصقة لبعضها توجد نقر مزدوجة تسمى النقر المزدوجة. وهكذا حيثما توجد النقر ملاصقة لبعضها يحدث انتقال جانبي للماء من خلية إلى أخرى. حيث أن النقر المزدوجة قد تحدث بين عنصرين وعائين، قصيبتين، قصيبة وعنصر وعائى، قصيبة أو عنصر وعائى وخلايا برنشيمية حية، إلغ، بإمكان الماء الإنتشار بسهولة خلال كل أنسجة النبات. أنواع مختلفة من عناصر الأوعية، القصيبات وألياف الخشب مؤسّحة في شكل 5-1.

ألياف الخشب Xylem fibers : ليفة الخشب كاملة النمو خلية ميتة طويلة رفيعة



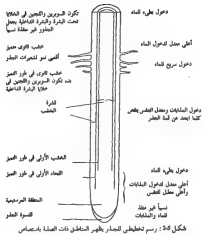
مديبة ذات جدار خلوى سميك جداً محمل باللجنين. الوظيفة الأساسية لليفة الخشب هى الدعامة ويشك فى إنتقال أن أى مقدار مهم من الماء خلال هذه الخلية. على أية حال من الممكن لبعض الماء أن يمر خلال ألياف الخشب نظراً لارتباطهم بعضهم وبالقصيبات والأوعية من خلال النقر المزدوجة.

بارنشيمة الخشب xylem perenchyms : الخلايا البارنشيمة الحية قد توجد متداخلة في خشب الأشجار أو كمكونات لأشعة الخشب عدمية عبوماً هله الخلايا تسمى على التوالى بارنشيمة الخشب وبارنشيمية الأشعة. أحد المهام الواضحة لبارنشيمة الخشب هي تخزين الفذاء. يتجمع النشأ مع نهاية موسم النمو ومن ثم يُستنزف عندما ينشط الكاميسوم في موسم النمسو اللاحق(15)، أيضاً يظهر أنه من الممكن أن الانتقال الجانبي للماء والمغذيات تسهد كثيراً بارنشيمة أشعة الخشب.

لقد الخُرح أن خلايا بارنشيمة الخشب الحية قد يكون لها دور حيوى بالنسبة لإنتقال الماء. في جزء لاحق من هذا الفصل سنناقش هذا الاقتراح الشيق بتفاصيل أكثر.

امتصاص الماء Absorption of water

تحت الظروف الطبيعية، عملياً كل ما تمتصه الباتات، ذات الجلور، من ماء يحدث خلال منظومة الجلر. الجهة التي يحدث فيها أكبر امتصاص للماء في الجذر هي منطقة شعيرات الجلر (شكل 2-2). ينتشر الماء إلى داخل الشعيرة الجذرية وبدرجة أقل إلى داخل خلايا بشرة الجذرية وبدرجة أقل إلى داخل خلايا بشرة الجذرية وكبر سلباً من الجهد المائي لعصارة خلية الجذر أكبر سلباً من مثيله لمحلول التربة كمية الماء التي تدخل الخلية أكثر من التي تخرج منها. الزيادة في تركيز المذاب لخلية ما أو خفض ضغط انتفاعها المائي ينتج عنه تكون جهد مائي أكثر صلباً في عصارة الخلية، هذا نتيجته ازدياد امتصاص الماء. يظهر، إذاً، أن معظم الماء الممتص يتم بواسطة الميكانيكيات الأسموزية؛



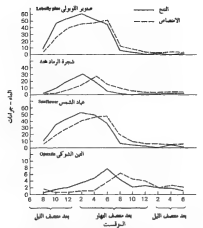
وإنشال الماء. (From P.J. Kramer, 1949, Plant and soil water relationships. New York: McGraw-Hill, Used by nermission).

أى أن امتصاص الماء لامحكوم passive أي لا يحكمه أيض النبات.

بعض البحّاث يعتقـد أن الامتصاص الفعّال active الغير الإسمـوزى للمـاء يحدث أيضاً وأن طاقة الأيض تستخدم في هذه العملية (42.4.3).

الإمتصاص اللامحكوم Passive absorption

فى النباتات سريعة النتح تكون الأوعية والقصيبات فى حالة توكّر سلبى negative tension أو ضغط مُخْتَول. بالرغم من أن معدّل النتح يشبه غالباً معدّل الامتصاص (شكل 3-3)، تحت ظروف متنوعة بإمكان النتح بل ويستطيع فعلاً



شكل 3-5: معدلات التنج والإمتصاص (جرامات/نبات) في صنوير اللوبولي، شجرة الرماد، عباد المندس والتين الشوكي في يوم صيف صاف ساخن. (After P. J.K. Kramer. 1937. Am. J. Botany 24:10.)

تجاوز الامتصاص. قوة السحب المتكونة نتيجة للتحرك السريع لأعمدة الماء تنقل إلى الجذر ويسحب الماء من التربة إلى داخل الجذر. الجهد الماثى لمصارة الخلية تصبح أكثر سالبية بتعرضه لازدياد فى التوتر السلبى. هذا يمكن تبيانه فى المعادلة.

$$\psi_{\eta} = \psi_{0} + (\neg \psi_{0})$$
 $(_{\eta}\psi -) + (_{\eta}\psi -)$

العاقبة الطبيعية للجهد المائي الأكثر سالبية هو ازدياد امتصاص الماء.

يجب أن يكون مفهوماً أن امتصاص الماء بالكيفية الموضحة هنا يحدث نتيجة لفعالية المجموع الخضري (النتح). مهمة الجذر هي كسطح للامتصاص لاغير؛ أى أن امتصاص الماء بهذه الكيفية لامحكوم. هذا تؤيّده بكل وضوح حقيقة أن المجموع الخضرى بإمكانه امتصاص الماء من خلال الجذور الميتة وفى الحقيقة بإمكانه امتصاصه بمعدّل أسرع. كريمير Tambury (27) اقسرح أن مقاومة الجذور الحية لامتصاص الماء قد ترجع إلى الخلايا الحية للجذر.

الامتصاص الفعّال Active absorption

بالرغم من أن الميكانيكيات الفعّالة لادخل لها بأى مقدار ماء ممتص ذو أهمية فهى تحظى باهتمام أكاديمي بالغ من قبل فسيولوجي النبات. عندما نتحدث عن الإمتصاص الفعّال للماء نعني أن الماء يُمتص من خلال إنفاق للطاقة الأيفنية. الإمتصاص الفعّال يحدث كتيجة لفعاليات في الجذور ولادخل لها بالمجموع الخضرى. عمومًا يعتقد أن الامتصاص الفعّال للماء قد يحدث بأحد طريقتين - كتيجة للإمتصاص الفعّال وتجمع الملح أو من خلال ميكانيكيات غير أسموزية.

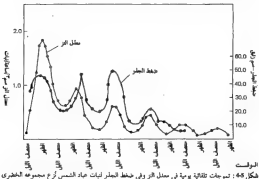
Active absorption through الأسموزيسية الأسموزيسية osmotic mechanisms:

فى الحقيقة، امتصاص الماء بواسطة الوسائل الأسموزية لا يطلب إنفاق للطاقة. يعتقد أن الماء يتحرك من التربة إلى داخل الجذر عبر تدرج ذو جهد مائي سائب متزايد. أى أن الماء يتحرك خلال بشرة الجذر والقشرة ومن ثم إلى داخل قنوات الخشب نظراً لتركيزات المذاب المتزايدة أثناء مروره من خارج إلى داخل خلايا الجذر..

ربما نسأل، لماذا المحتويات الملحية في داخل الخلايا أعلى مما هي عليه خارج خلايا الجذر؟ امتصاص وتجمع الملح بواسطة خلايا الجذر يتطلب طاقة أيضية (انظر الفصل 14). نظرية كرافتس و بروير Orafts and Broyer) تقترح وجود نقص في تدرج O2 وزيادة في تدرج CO2 من القشرة إلى العمود الوعائي. الفعالية الأيضية ستكون عند أدني مستوى، عندئذ، في الخلابا الداخلية في المناطق الملاصقة لقنوات الخشب. حيث أن الطاقة لازمة لتجمع وإمساك الملح

ضد تركيز متدرج، خلايا العمود الوعائي، على النقيض من خلايا القشرة تفضل فقدان الملح، حيث أن رجوع الانتشار خلال شريط كاسبارين Casperian strip أوعية مستحيل، هناك فقدان في اتجاه واحد للملح إلى داخل تجويفات Iumina أوعية الخشب، الماء أيضاً يتبع هذا المسلك ذو الاتجاه الواحد منتشراً في محلول التربة ذو الجهد الأسموزى الأكل سالبية إلى عصارة قنوات المخشب ذات الجهد الإسموزى الأكثر سالبية.

الضغط الجذرى المتكون نتيجة لتجمع الملح في قنوات الخشب يظهر أنه واقع تحت تأثير عوامل متنوعة والتي تؤثّر أيضاً في التنفس. كوزلويسكى Kozlowski (22) Kozlowski المحددرات، الأكسينات ومعوقات التنفس. من الشيق أن نلاحظ أن العديد من البحاث (34،20،19) لاحظوا تموجات يومية تلقائية في النز exudation المسبب بواسطة الضغط الجذرى. مثال لطبيعة نز الضغط الجذرى المنتظم موضح في شكل 4-5. لاحظ في شكل 4-5 التطابق المتقارب بين تكرار حدوث الضغط الجذرى ومعدل النز.



شكل ق-4: تموجات تلقائية يومية في معدل التر وفي ضغط الجدار لنبات عباد الشمس تُزع مجمو^سه الخضرى (ـAfter Y. Vaadia. 1960. Physiol. Plant. 13:701.)

أظهرت بناتات طماطم منزوعة المجموع الدخضرى ومغمورة في محاليل ملحية مختلفة التركيز معدّلات نز منخلفة (2) معدّلات نز منخلفة تتجت عند غمر الجذور في محاليل منخفضة التركيز. فأأديا Vaadia والمرحت أن اختلافات تموجات معدّلات النز سببها تكرار حلوث periodicity نقل الملح إلى داخل الخشب. واضح أن هذا يسبب تكرار المحدث بالنسبة لقيمة الجهد الأسموزى لقنوات الخشب والذى له تأثير على تغيير معدّل إمتصاص الماء طبقاً لتدرجات الجهد الأسموزى المتغيرة،

نود أن نأكد مرّة أخرى أن امتصاص الماء بهذه الكيفية لا يتطلب إنفاق مباشر للطاقة. الطاقة تستخدم في إمتصاص وتجمع الأملاح. على أية حال الجهد الأسموزى هو القوة المحركة وهذه عملية لامحكومة.

الإمتصاص اللاأسموزى للماء Nonosmotic absorption of water : مانعنيه بحركة الماء اللاإسموزية هي أن الماء يتحرك ضد التركيز المتدرج بمعدّل سريع (27). المغروض أن هذا يتطلب إنفاق لطاقة أيضية. بالرغم من أن العديد من البحاث القادرين درسوا إمكانية امتصاص الماء لااسموزياً لم يتمكن أحدهم من أن يرهن بدون منازع على أن طاقة الأيض ذات صلة مباشرة بامتصاص الماء.

العوامل المؤثّرة في إمتصاص الماء الماء Factors affecting the absorption of water

هناك العديد من العوامل التي تؤثّر في امتصاص الجذور للماء. أكثرها أهمية هي عوامل التربة مثل درجة الحرارة، الجهد الأسموزى لمحلول التربة، التهوية وتوفر الماء في التربة. بالرغم من أن الظروف الجوية قد تؤثّر في الامتصاص؛ عموماً ظروف التربة هي العوامل المُحدّة لإمتصاص الجذور للماء.

درجة حوارة التربة Temperature of the soil : درجة حرارة التربة لها تأثير بيّن على معدّل إمتصاص الماء. منذ أكثر من 200 سنة أصبح معروفاً أن درجات حرارة التربة المنخفضة تُنقص امتصاص الماء ولكن سبب ذلك لم يعرف إلّا خلال السنوات الحديثة نسبياً. يظهر أن التأثير المُعوِّق لدرجات الحرارة المنخفضة على إمتصاص الماء يتجلى فى أشكال متنوعة أولاً وقبل كل شيء، الماء أكثر لزوجة عند درجات الحرارة المنخفضة، عامل ينقص حركته. البرتوبلازم أقل نفاذية عند درجات الحرارة المنخفضة (38) ونمو الجذر مُعرِّقل. مجموع تأثيرات هذه الموامل يسبب نقص فى إمتصاص الماء عند درجات الحرارة المنخفضة.

بإمكان المرء أن يوضح التأثير المعوق لدرجات الحرارة المنخفضة على المتصاص الماء بسهولة تامة في البيت الزجاجي. إذا وضعت طبقة من الجليد المجروش على سطح تربة بها نبات كوليس coleus مزدهر وكانت ظروف النتح جيدة فإن النبات سيذبل بالكامل خلال بضع ساعات. إذا نُحّى الجليد يستعيد النبات انتفاخه المائي في وقت قصير.

تركيز محلول الدية Concentration of the soil solution : حيث أن، كما نقاشنا أصلاً، الماء يُمتص بسبب وجود تدرج في الجهد المائي بين محلول التربة وعصارة الخلية للخلايا الداخلية، من السهل أن نفهم أهمية عامل تركيز ملح محلول التربة في امتصاص الماء. حقاً إذا كان الجهد الأسموزى لمحلول البربة أكثر سالبية من مثيله لعصارة الخلية لخلايا الجنر، يُسْحُب الماء إلى خارج النبات بدلاً من أن يمتص.

بعض النباتات (النباتات الملحية halophytes) لها قدرة تحمل أكثر من غيرها بالنسبة للتركيزات الملحية العالية في محلول التربة. الملاحظة القيمة هي أن سالبية الجهد المائي لعصارة خلية هذه النباتات هي أكثر بكثير مما هي عليه في نباتات أعرى.

تهوئة التربة Aeration of the soll : إذا شُبع حقل تبغ بمطر غزير ثم عُرِّض بعد ذلك لشمس ساطعة تُظْهر أوراق نباتات التبغ، في كثير من الأحيان ذبولاً حادّ في وقت قصير (25). وهذا عادة يسميه مزارعوا التبغ الإرتخاء flopping وحدته تصل منتهاها تحت ظروف الصرف غير الملاءمة. إرتخاء أو ذبول أوراق التبغ سببه عُرِّقَلة امتصاص الماء نتيجة لإحلال الماء محل هواء التربة أو هذا ينقص كثيراً تهوئة التربة. عند حدوث النتح، في الشمس الساطمة، بمعدّل سريح الفقدان السريع للماء وعرقلة امتصاص الماء ينتج عنهما عجز مائي في النبات.

هناك عدّة أسباب للتأثير المعرقل لرداية التهوئة على امتصاص الماء. نقص الأكسيجين يعرقل، بكل تأكيد، نمو وأيض الجذر. بالرغم من أنه تحت ظروف رداءة التهوئة ذات القترات الطويلة نمو الجذر له تأثيره القيم على امتصاص الماء، التأثيرات الوقتية غير ذات قيمة. إلّا أن إنجفاض أيض الجذر وبناءً عليه مقدرته على امتصاص وتجميع الملح له تأثير ضار على المقدرة الإمتصاصية للجذر. التأثير الشار المباشر لنقص الاكسجين على امتصاص الماء محتمل أيضاً بالرغم من أن هذا، حسب علم المؤلف، لم تتم برهنته بعد.

تجمع ال CO2 في التربة له كما يظهر تأثير معرقل على إمتصاص الماء أكبر من نقص الأكسجين. يظهر أن الزيادة في CO2 تزيد من لزوجة البروتوبلازم وتنقص النفاذية (23،16)، كلاهما يُعرقل إمتصاص الماء. كريمر وجاكسون (25) لاحظا أن ذبول نباتات عباد الشمس والطماطم عند إحلال الـ20 محل هواء التربة اسرع مما لو حلّ النيتروجين محل هواء التربة.

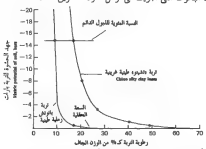
بالرغم من أن تركيز الـCO في التربة له تأثير قاض على إمتصاص الماء، يجب أن لا نؤكّد هذا بكل حزم. تجمع التركيزات السامة من الــCO في هواء التربة تحت الظروف الحقلية غير محتمل (27).

توفر الماء في الوية Avallability of soil water . ليس كل ماتحتويه التربة من ماء متوفر للنبات. باستنزاف ماء المنطقة الملاصقة للمجموع الجذرى تزداد صعوبة امتصاص النبات للماء. في نهاية الأمر، العوامل الفزيائية التي تحفظ الماء في التربة تصير أقوى من العوامل الفزيائية ذات الصلة بإمتصاص النبات للماء.

لكى نتمكن من مناقشة علاقة النبات بماء التربة يجب علينا أن نتعسود

المصطلحات؛ السعة الحقلية field capacity والعجز الكلى لرطوبة التربة (عدد) permanent wilting percentage (pwp) والعجز الكلى لرطوبة التربة (عكرت) total soil moisture stress (tsms). كمحتويات التربة المائية بعد ريها بالكامل وصرف الماء حتى توقف الحقليسة الشعرية للماء. النسبة المثوية للذبول الدائم هي النسبة المثوية لماء التربة المُتبقى عندما تُظهر أوراق النبات النامي في التربة أول أعراض الذبول الدائم. أي أن الأوراق لاتستعيد انتفاخها المائي عند وضعها في جو متشبع. وادلي وايسرز (عكرت) كمجموع الجهد الأسموزي لمحلول ورطوبة التربة. نعني برطوبة التربة. نعني برطوبة التربة. نعني برطوبة التربة وتى الجذب، التجمع السطحي والمائية الساكنة المباتدا الملتان المائلة وأخرى رملية طينية وأخرى رملية طينية من مرسرة مين. في شكل 5-3.

أثبتت البحوث التي أجريت في أوائل القرن العشرين اختلاف السعة الحقلية



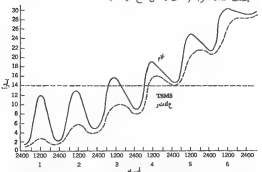
ه كل 35: جهد الحشوة لتربة طينية وأخرى رملية طينية بالمقارنة مع المحتويات المائية.

(Data for Panoche loam from C.H. Wadleigh et al. 1946, U.S. Dept. Agr. Tech. Buil. 925; data for Chino loam from L. A. Richards and L.R., Weaver. 1944. J. Agr. Res. 69:215.) و (ندد) باختلاف نوع التربة المفحوصة. بمقارنة تربين مختلفتين تماماً نجد على سبيل المثال أن الطين لها سعة حقلية و (ندد) أكبر بكثير من الرمل. إلّا أن المسعة الحقلية و (ندد) أكبر بكثير من الرمل. إلّا أن المسعة الحقلية و (ندد) يمكن اعتبارهما ثوابت لرطوبة التربة لأى نوع محدد من التربة. هذا بدون شك صحيح بالنسبة للسعة الحقلية ولكنه موضع تساؤل بالنسبة لـ (ندد) يظهر أن الـ (ندد) لتربة ما تختلف باختلاف نوع النبات المستخدم. إسليتير Slatyer بين أن ال (ندد)لتربة ما من الأنسب ايجادها بالعوامل الأسموزية للنبات بدلاً من عوامل التربة. أوراق المناطق المحتلة لهاجهد أسموزي في حدود - 20 باراً بينما الجهد المائي لأوراق بعض النباتات المختلفة على الجهد الأسموزي دالة على الفروقات بين قدرات النباتات المختلفة على هسحب، الماء من التربة. بتعبير آخر ال (ندد) لتربة ما تعتمد على قدرة النبات على هسحب، الماء من التربة وليس كما كان يعتقد، ثابت لرطوبة التربة.

دعنا نفحص تطور التغيرات التي تحدث في كل من النبات والتربة خلال تحرك التربة نحو (ندد). تسلسل الحوادث أوجزه اسليتيـــر Slatyer (36) وموضح تخطيطاً في شكل 6-5.

خلال النهار، باستنزاف ماء التربة في المنطقة الملاصقة لسطح الجذر يزداد (ع كرت). هذا ينقص خلال الليل (انتماش أيلي) بانتمال الماء من كتلة الرج الحبية إلى سطح الجذر. الجهد الاسموزى للنبات يتبع نفس النظام؛ أى أنه أكثر سالبية خلال الليل. إلا أن الجهد المائي للنبات يقي دائماً أكثر سالبية من الرح كرت). هذا ضرورى إذا كان الماء سيمحب إلى داخل النبات بدلاً من أن يسحب إلى خارجه. مع جفاف التربة يوماً بعد يوم، الرح كرت) والجهد الأسموزى للنبات يصيران بالتدريح أكثر سالبية باستمرار هذا الجفاف يزداد عمق التدرج من التربة إلى النبات وينقص سالبية باستمرار هذا الجفاف يزداد عمق التدرج من التربة إلى النبات وينقص الانتعاش الليلي لكل من (ع كرت) والجهد المائي للنبات.

كما قد يفهم، الزيادة خلال النهار (أكثر سالبية) في الجهد المائي المصحوب بنقص متدرج في الانتعاش الليلي يقود إلى فقدان ظاهر متزايد لاتفاخ الأوراق المائى. في النهاية نصل إلى نقطة تتساوى فيها قيمة الدارع الرت مع الجهد الأسموزى لأوراق النبات (سنفترض أن هذا يساوى 14 باراً). استعادة الاتفاخ المائى عند هذه النقطة مستحيل نظراً لأن تعادل الجهد المائى - (عادرت) المتكون بالليل يحدث عند جهد مائى لا يسمح بأى ضغط ناتج عن الاتفاخ المائى. إلـ (ندد) يحدث عند هذه النقطة. إذا بإمكاننا إعادة تعريف (ندد) بالماء الموجود في التربة عند تعادل الجهد المائى للنبات مع (عادرت) وعندما يكون ضغط الانتفاخ المائى لأوراق النبات يساوى صفراً (6.36.37). بالرغم من تعسر حصول النبات على الماء عندما تزداد مستويات الماء عن السعة الحقلية وعندما تقل هذه المستويات عن الرائدد) قد يتم امتصاص بعض الماء تحت هذه الظروف (36.35.37). إلا أن نمو النبات يتوقف بالضرورة عند مستوى الـ (ندد) ويموت النبات نتيجة للجفاف إذا لم يقض الماء للتربة (الذي ينقص وعادرت).



شكل 5-6: رسم تعظيطني للتغيرات اليومية في الجهد الأسموزى للنبات (الخط المتعمل) و وع كارت، (الخط المقطم) خلال جفاف التربة ابتداءاً من السمة الخلية. After R.O. Slatyer 1957, Bosan, Rev. 23:85.)

مهيزات المجموع الجلدرى المؤثّرة في امتصاص الماء Characteristics of the root مهيزات المجموع الجلدري المؤثّرة

حيث أن المجموعات الجذرية للنباتات المختلفة تختلف أحياناً بدرجات كبيرة في الشكل ومدى اختراقها للتربة لا يوجد شك في اختلاف فدراتها لامتصاص الماء أيضاً. بعض المجموعات الجذرية تخترق التربة بعمق بينما تكوّن جذور أخرى شبكة كثيفة من التفرعات الجذرية ضحلة الاختراق لكنها تغطى مساحة واسعة من التربة عند أعماق قريبة. ذكرنا أصلاً أن منطقة الشعيرات الجذرية هي منطقة النفاذية القصوى. إلا أن الشعيرات الجذرية تركيات رهيفة جداً وعموماً لا تعيش إلا لفترات قصيرة فقط. الشعيرات الجذرية تركيات رهيفة بالرغم من قلتها نسبياً، لوحظ وجودها على بعض أصناف من النباتات (9). إلا أن جدران هذه الشعيرات الجذرية تصبح مغلظة ومحملة إلى حد ما باللجنين والسوبرين مما يعرقل كثيراً مقدرتهم على إمتصاص الماء.

لكل مجموع جذرى نام عدد كبير من نهايات الجذور يتم خلالها إمتصاص الماء. نهايات الجذور تمثل مناطق النمو في الجذر. في أنسجة الجذر المستَّة يبدا التغلظ الثانوى بعد مسافة قصيرة من نهاية الجذر وتتكون طبقة ببريدرم periderm ذات خلايا متشبعة بالسوبرين. هذه الطبقة تميق كثيراً نفافية الجذر. واضح أن معظم المجموع الجذرى للنبات لايمتص الماء بكفاءة عالية.

بالرغم من أن معظم الامتصاص الكفوء للماء يحدث عند نهايات الجذور الغير محملة بالسوبرين، تحت ظروف معينة مقادير قيمة من الماء قد تمتص من خلال مناطق الجنر المحملة بالسوبرين (26). لاحظ الكثير من البحاث (26) أن نسبة مثوية صغيرة فقط من المجموع الجنرى لبعض الأشجار غير محملة بالسوبرين بحيث يكون امتصاص الجنور المحملة بالسوبرين ضرورى لملة الشجرة بما تحتاجه من ماء. أدومس Addoms (1) لاحظت أن جذور الحول الأصفر . Liquidambar Styraciflua والصمغ الحلو. المحملة بالسوبرين قادرة على وصنوبر الورقة القصيرة القائمة والله المحملة بالسوبرين قادرة على امتصاص محلول صبغى. أشارت إلى أن هناك ثلاث موانى في الجذور المحملة المحملة موانى في الجذور المحملة

بالسوبرين يدخل منها الماء (1) العديسات lenticels) (2) التمزقات breaks حول المجلة المجلور الفرور المحملة المجلور الفرور المجملة بالسوبرين على امتصاص الماء راجعة إلى مدى مايسمح به تركيبها التشريحي من تكوين لمواني الدخول هذه.

Absorption of water by aerial parts للماء النبات الهوائية للماء of the plant:

معظم أن لم يكن كل أجزاء النبات الهوائية تمتص الماء كسائل أو كبخار بمقادير صغيرة. طبقاً لما ذكره جيستر 189 (18) مدى هذا الامتصاص يعتمد على الجهد المائى لخلايا الورقة وعلى نفاذية طبقة الكيوتين. على سبيل المثال وجد روبرتس وجماعته الع 32) Roberts إلى تبرزاً طبقة كيوتين أوراق تفاح Macintosh على شكل صفائح موازية للجدران الخارجية للبشرة، وجدوا أيضاً طبقات متوازية من مواد بكتينية ذات قدرة امتصاصية جيدة متداخلة مع طبقة كيوتين طبقات الكيوتين المتوازية. هذه المواد لم تكن موجودة فقط مع طبقة كيوتين معطح الورقة بل ممتدة في اتجاه عمودى إلى تفرعات العروق في داخل الورقة. هكذا فهي تكون معراً يربط بين السطح والنسيج الوعائي واضح أن نفاذية طبقة كيوتين ورقة ماكيتوش جيدة المغاية.

بعض البحاث يعتقد أن ما تمتصه الأوراق من ماء يُنقل خلال النبات في اتجاه {سالب} ويتنشر فعلاً خلال الجذور إلى داخل التربة. أوضحت دراسات بريزيل وجماعته Breazeale and McGeorge (5.6.7) وبريزيل وماكبجورج Breazeale and McGeorge (8) أن نباتي الطماطم والذرة قادران على نقل الماء الذي تمتصه الأوراق إلى التربة. هذا، بطبيعة الحال، يحدث على إمتداد تدرجات كمونات مائية محابية لانتقال الماء في هذا الاتجاه.

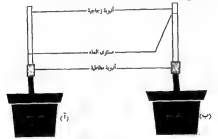
Mechanisms involved in the الميكانيكيات ذات الصلة بانتقال الماء translocation of water:

في الصفحات السابقة، ناقشنا كيفية امتصاص ونتح النبات للماء. المسافات

التي تفصل بين أعضاء الامتصاص و أعضاء التمح هي في كثير من الأحيان مسافات طويلة. الانتقال الرأسي للماء من الجذور للأوراق عبر مسافات تزيد عن 200 قدم شائع الحدوث نسبياً في بعض الغابات الواسعة. إرتفاع بعض الأشجار الطويلة رأشجار الخشب الأحمر مثلاً) يصل حقاً إلى 400 قدم. في الصفحات التالية سنناقش النظريات المختلفة التي تحاول شرح الكيفية التي يستطيع الماء بحوجيها أن يصل إلى مثل هذه الارتفاعات في النباتات.

الضغط الجذرى Root pressure

الضغط الجذرى يمكن مشاهدته في جذع شجرة أو نبات عشبي بعد نزع المجموع الحضرى مباشرة عصارة الخشب الواقعة تحت ضغط يمكن مشاهدتها تنز من نهاية القطع عند الجذع. إذا نحى المجموع الخضرى لنبات طماطم متشبّع بالماء ووصل الجذع بأنبوبة مطاط تحمل أنبوبة زجاجية حاوية لقليل من الماء، لأمكن مشاهدة هذا الضغط شكل 7.5 يوضح أنه في مثل هذه التجربة يُدفع الماء فعلاً إلى أعلى في الأبوبة الزجاجية.



شكل 7-5 : طريقة لتوضيح الضغط الجدرى (آ) نيات طماطم بعد تنحية المجموع الخضرى مباشرة (ب) تبات طماطم بعد لثرة زمنية من تنحية المجموع الخضرى. لاحظ ارتفاع الماء فى الأبوية الزجاجية.

استوكتج Stocking (39) عرف الضغط الجذرى بأنه ضغط يتكون في عناصر الخشب الوعائية كتتيجة للتفاعلات الأيضية للجذور. بناء عليه الضغط الجذرى يشار إليه كعملية نشطة محدودة و المحدودة و المحدودة على الساق كتتيجة للضغط الجذرى راجع إلى الميكانيكيات الإسموزية (لامحكومة passive) المتكونة نتيجة لامتصاص الجذور النشط للملح (انظر صاحدة 120. باستطاعتنا أن نشير إلى الضغط الجذرى كعملية نشطة بمعنى أن الجذور الحية ضرورية لحدوثه.

حاول بعض البحاث توضيح ارتفاع الماء في النبات على أساس أن هذا يحدث بصفة رئيسية كنتيجة للضغط الجذري. هناك عدّة أسباب تدل على أن هذا ليس محتملاً. أولاً وقبل كل شيء مقـدار الضغـط المتكـون صغيـراً جدّاً بحيث لا يكفى لدفع الماء إلى الارتفاعات التبي تصل إليها معظم الأشجار. بالرغم من أنه لوحظت قيم تزيد عن 6 ضغط جوى (47)، الضغوط الجذرية التي تزيد عن 2 ضغط جوّى نادرة الوجود. حقاً، الضغط الجذري منعدم في المخروطيات والتي هي من بين أطول الأشجار. بالاضافة معظم التقديرات لقدرات الضغط الجدري على دفع الماء إلى ارتفاعات عالية لا تأخذ في الاعتبار الاحتكاكات التي تصاحب مرور الماء خلال قنوات الخشب. سبب آخر يدل على أن الضغط الجذري من المحتمل أن لايكون سبباً جوهرياً في ارتفاع الماء في النباتات هو أن معدلات النز عادة أبطأ بكثير من معدلات النتح. أخيراً، عصارة الخشب تحت الظروف العادية هي عموماً واقعة تحت شدّ بدلاً من وقوعها تحت ضغط. وهذه الملاحظة تؤيّد من يجادل بأن الضغط الجذري ليس عاملاً مهماً في انتقال الماء. إلّا أنه يجب علينا أن نذكر هنا أنه تحت الظروف الغير ملاءمة للنتح الضغط الجذري قد يكون عاملاً مهماً في انتقال الماء. مثال جيد لذلك يتمثل في الإدماع guttation وهي ظاهرة سببها الضغط الجـذري وتكثر مشاهدتها تحت الظروف الغير ملاءمة للنتح.

النظريات الحيوية Vital theories

الكثير من البحاث الأوائل اعتقدوا أن صعود الماء في النباتـات يقـع تحت

تمحكم فعاليات حيوية في الساق. هذا الاعتقاد من المحتمل أن يكون قد نشأ من حقيقة وجود الخلايا الحية في نسيج الخشب (بارنشيمة الخشب وخلايا أشعة الحخشب). إلا أن تجارب استراسيرجر 40.41) Strasburger وآخرون أشعة الخشب، إلا أن تجارب استراسيرجر تحول صحة النظريات كثيرون تركت لدى علماء النبات الجدد شكوكاً قوية حول صحة النظريات الحيوية لنقل الماء. على سبيل المثال وضّح إستراسيرجر أن السيقان التي قتلت خلاياها بامتصاص الساء. أنصار النظرية الحيوية أشاروا إلى أن الأوراق على السيقان التي قتلت سرعان ماجفت وماتت مؤيدين بذلك اطروحتهم بأن الخلايا الحية في الساق ضرورية لانتقال الماء. إلا أن منتقدى النظرية الحيوية يدعون أنه حيث أن الأوراق تبقى منتفخة بالماء على الاتل لمددة أيام قليلة فإن سبب ذبول الأوراق من المحتمل أن يكون راجعاً إلى أسباب ثانوية مثل إنسداد الأوعية (2011).

يظهر أنه من المحتمل جداً أن يَكون للخلايا الحية للساق دور بسيط في انتقال الماء. إلا أن هذا لم تتم برهنته بما لا يدعو مجالاً للشك بعد ومازال موضوع سؤال صغير لكنه مهم لم تتم الإجابة عنه، سؤال يتعلق بالعلاقات المائة للنات.

نظرية التماسك - الشك الشكاد Cohesion-tension theory

تصور، إذا شعت، أتبوبة زجاجية طويلة مجوفة إحدى نهايتيها مغمورة في كأس به ماء. الأنبوبة مملوءة بالماء لكي لايكون هناك انقطاع بين الماء في الأنبوبة والماء في الكأس. إذا وضعت أسفنجة منقوعة جيداً في الماء عند النهاية الأخرى للأنبوبة بحيث يتصل الماء في الأنبوبة بالماء في الأسفنجة يمكن سحب عمود من الماء غير منقطع من الكأس. هذا يمكن الاسراع به باستعمال مروحة لتحريك الهواء الجاف حول الاسفنجة وبزديادة درجة حرارة المنطقة الملاصفة للاسفنجة باستعمال مصباح حرارى. المعدّل الذي يتحرك به الماء في الأنبوب يتناسب مباشرة مع معدّل فقدانه من الأسفنجة. الماء المتبخر من الاسفنجة يتم تعويضه من ماء الأنبوبة والذي يتم تعويضه بدوره من الكأس شكل



فكسل 4.5 : منظومـــة فيزياليـــة لشرح نظريــــة التماسك-الشد cohesion-tension. المناء المتبخر من الاسفنجة يعوض بساء الأنيوبــة الزجاجية والمذى يتم تعويضه بلوره من الكأس.

(8-5). كيف يمكن سحب عمود من الماء في أنبوبة إلى أعلى بدون تقطع المعود؟ لماذا لا ينفصل عمود الماء عن جدران الأنبوبة الزجاجية عندما يكون مشدوداً (أي مسحوباً)؟. في الفصل الرباع عرفنا خواص الماء التماسكية adhesive. كلا الخاصيتين موضحتان في العملية المبينة في شكل 3-8. جزيئات الماء تتماسك بعضها وفي نفس الوقت تلتصق بالجدار الزجاجي للأنبوبة وبناء عليه لا يحدث تقطّع في عمود الماء حتى تضعف قوته الرابطة اللاصقة نتيجة لسحب الجاذبية للمعود.

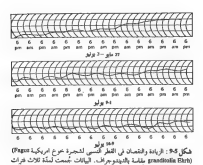
دعنا الآن نقارن هذا المثال الفيزيائي بنبات تام في بيئة طبيعية. الماء الذي في الكأس يمكن مقارنته بماء التربة. الأبيوبة الزجاجية تضاهي إلى حدّ ماء أنشجة النبات الوعائية، هذا التشبيه ينطبق بالكامل على الأوعية. سطح النبخر في الاسفنجة مشابه لسطح التبخر في النسيج الوسطى للورقة. إذا افترضنا وجود عمود غير منقطع من الماء بين ماء التربة وماء نسيج الورقة لكان بإمكاننا أن نرى كيف يمكن للماء أن يسحب من التربة إلى أعلى. بتبخر الماء من خلايا النسيج كيف يمكن للماء أن يسحب من التربة إلى أعلى. بتبخر الماء من خلايا النسيج الوسطى للورقة يزداد الجهد المائي لهذه الخلايا المتصلة مباشرة مع الفراغات الهوائية للورقة. الماء المفقود من سطح الخلية يعوض بالماء المنقول من الخلايا

الداخلية للورقة. محاولة خلايا الورقة معادلة الجهسود المائية يؤدّى في نهاية الأمر إلى سحب الماء من أوعية الورقة وبذلك توضح أنشجة الخشب في حالة شدّ (ضغط سالب). حالة الشدّ هذه تنقل خلال أعمدة الماء الغير متقطعة من قمة النبات إلى المجموع الجذري.

هل لدينا برهان على أن محتويات أوعية الخشب في نبات عادي النتح واقعة، في الحقيقة، تحت شدَّ؟ لا يوجد برهان مباشر نظراً لأن قياسات الشدُّ بالطرق المعروفة تقطع أعمدة الماء منهية بذلك أي شدّ قد يكون موجوداً. إلّا أنه هناك العديد من البراهين الغير مباشرة والتي تثبت أن محتويات الخشب أثناء النتح هي في حالة شد أَتْ Thut (43) وضّع أنه إذا قطع مجموع خضرى مورق تحت الماء وأوصل بإحكام بمقياس ضغط زئيقي لأمكنه تدعيم عمود زئبق فوق مستوى الضغط الجوى. عمود الماء المتصل يزئبق مقياس الضغط واقع تحت شدّ تحت هذه الظروف. إذا قطع غصن شجرة سريعة النتح يختفي ماء الأوعية الخشبية بسرعة من منطقة القطع (29) مبيّنا بذلك أن الماء واقع تحت شدّ. توضيح دافع لحالة الشدّ الواقع تحتها الماء في النبات أثناء نتحها يمكن رؤيته في تغيرات أقطار جنوع الأشجار عند قياسها بجهاز الديندوجراف dendograph. عندما يكون الماء في الأوعية واقع تحت شدّ فإنه نظراً لخواص الالتصاق يسبب انكماشاً في اقطار هذه الخلايا. بالرغم من أن الزيادة في القطر لاقيمة لها ولايمكن قياسها بالنسبة للعنصر الخشبي الواحد، التأثير الكلي يمكن تسجيله باستعمال الديندوجراف. هذا الجهاز يعطى تسجيلاً متواصلاً لتغيرات قطر جذع ما خلال مدّة زمنية ما. كما هو متوقع ينقص القطر خلال النهار أى خلال فترات النتح العالى ويزداد خلال فترات النتح المنخفض مثال لذلك موضح في شكل 9-5

فى شكل 9-5 لاحظ أنه فى نهاية مايو وبداية يونيو يكون النتح منخفضاً نسبياً وبناء عليه تحدث تغيرات بسيطة فقط فى قطر الجذع. إلاّ أنه مع ارتفاع درجة الحرارة والنتح خلال يوليو تتضح الاختلافات فى قطر الجذع (17).

لو افترضنا أننا اقتنعنا بأن الماء نظراً لخواصه التماسكية واللاصقة وللتركيب التشريحي لنشيج الخشب – يمكن سحبه في النبات إلى أعلى كسلسلة غير



مدّة كل منها أسيوعاً. pm = بعد منتصف النهار، am = بعد منتصف الليل.

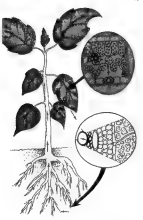
متقطعة، لكان سؤالنا هو وهل يمكن لقوة شدّ الماء أن تدعّم عموداً من الماء يصل بالضرورة إلى قمم أعلى الأشجار؟. الاجابة على هذا السؤال هي نعم. قياسات قوى الشد للماء أثبت أنها تزيد عن 30 بار. لرفع الماء إلى نعم. قياسات قوى الشه مقداره 13 بار بين القمة والقاعدة، في الشرح الموضح أعلاه أهملنا ذكر الاحتكاك الذي يلاقهه الماء للمنقول في نشيج الخشب، بالرغم من أن هذا له اعتباره، واضح أن قوى الشد للماء كافية لتنفل على قوى الاحتكاك والجاذبية التي يواجهه الماء في ارتفاعه المأمي في النبات.

(After H. C. Fritts, 1958, Boology 39:705.)

نظرية التماسك - الالتصاق، كان أول المقدمين لها ديكسون Dixon (13.14) هي التفسير الأكثر قبولاً اليوم لحركة الماء في النباتات الضغط الجذري قادر على تحريك الماء في اتجاه على تحريك الماء في اتجاه على النبات ولكن ليس بالكمية أو الارتفاع الفتروريان لمعظم النباتات. أقوى تأييد لنظرية التماسك - الالتصاق هو أنها من المحتمل أن تكون النظرية الوحيدة التي عملت حساباً لكمية ولمعمل الماء المنقول في نبات عال النتع.

المسلك المائي Path of water

الآن لابد أننا عرفنا جيداً الأنسجة التي تواجه الماء المنقول من التربة إلى أوراق النبات شكل 10.5 يوضح رسماً تخصيطياً لمسلك الماء في النبات. الماء يمتص أو لا تربة بواسطة الشعيرات الجذرية وخلايا البشرة الأخرى في منطقة الشعيرات الجذرية وخلايا البشرة الأخرى في نسيج القشرة ويعبر البشرة الداخلية endodermis والبيريسيكل وفي النهاية يدخل قنوات الخشب، نشيج الخشب في الجدر متصل مباشرة مع نسيج الخشب في الساق ممكنا بذلك الماء من أن يمر من الجدر إلى الساق. نشيج الخشب كثير التفق من كرناً بذلك شبكة معقدة من السيج الموصل للماء تنتهي في النهاية في أوعة الورقة إلى داخل خلايا النشيج الوسطى حيث يتم تبخره من سطح هذه الخلايا وفي النهاية يفقد من اللغور إلى الساق المحيط بالنبات كيخار ماء.



شكل 10-5: مسلك الماء في النبات

REFERENCES

- Addoms, R. M. 1946. Entrance of water into suberized roots of trees. Plant Physiol. 21:109.
- Aniel, O. M. van. 1953. The influence of salts on the exudation of tomato plants. Acta Botan. Neerl. 2:445.
- Bennet-Clark, T. A., A. D. Greenwood, and J. W. Barker. 1936. Water relations of osmotic pressures of plant cells, New Phytologist 35:277.
- Bogen, H. J., and H. Prell. 1953. Messung nichtosmotischer Wasseraufnahme an plasmolysierten Protoplasten. Planta 41:459.
- Breazeale, E. L. 1950. Moisture absorption by plants from an atmosphere of high humidity. Plant Physiol. 25:413.
- Breazeale, E. L., W. T. McGeorge, and J. F. Breazeale. 1951. Movement of water vapor in soils. Soil Sci. 71:181.
- Breazeale, E. L., W. T. McGeorge, and J. F. Breazeale. 1951. Water absorption by leaves. Soil Sci. 72:239.
- Breazeale, I. F., and W. T. McGeorge. 1953. Exudation pressure in roots of tomato plants under humid conditions, Soil Sci. 75:293.
- Cormack, R. G. H. 1949. The development of root bairs in angiosperms. Botan. Rev. 15:583.
- Crafts, A. S., and T. C. Broyer. 1938. Migration of salts and water into xylem of the roots of higher plants. Am. J. Botan. 25:529.
- Dixon, H. H. 1909. Vitality and the transmission of water through the stems of plants. Notes Botany School, Trinity College, Dublin, 2:5; Sci. Proc. Roy. Dublin Soc. 12:21.
- Dixon, H. H. 1910. Transpiration and the ascent of sap. Progressus Rei Botanicae 3:1.
- Dixon, H. H. 1914. Transpiration and the ascent of sap in plants. London: The Macmillan Company.
- Dixon, H. H. 1924. The transpiration stream. London: University of London Press.
- 15. Esau, K. 1958. Plant anatomy. New York: Wiley.
- 16. Fox, D. G. 1933, Carbon dioxide narcosis. J. Cell. Comp. Physiol. 3:75.
- Fritts, H. C. 1958. An analysis of radial growth of beech in a central Ohio forest during 1954-1955. Ecology 39:705.
- Gessner, F. 1956. Die Wasseraufnahme durch Blätter und Samen. In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 3:215.
- Grossenbacher, K. A. 1938. Diurnal fluctuation in root pressure. Plant Physiol. 13:669.
- Grossenbacher, K. A. 1939. Autonomic cycle of rate of exudation of plants. Am. J. Botony 26:107.
- Haise, H. R., H. J. Haas, and L. R. Jensen. 1955. Soil moisture studies of some Great Plains soils. II. Field capacity as related to ½ atmosphere percentage and "Minimum Point" as related to 15- and 26-atmosphere percentages. Proc. Soil Sci. Soc. Am. 10:20.
- 22. Kozlowski, T. T. 1964. Water metabolism in plants. New York: Harper and
- Kramer, P. J. 1937. The relation between rate of transpiration and rate of absorption of water in plants. Am. J. Botany 24:10.
- 24. Kramer, P. J. 1949. Plant and soil water relationships. New York: McGraw-Hill.

- Kramer, P. J., and W. T. Jackson, 1954. Causes of injury to flooded tobacco plants. Plant Physiol. 29:214.
- plants. Plant Physiol. 29:214.
 26. Kramer, P. J. 1956. Roots as absorbing organs. In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 3:188.
- Kramer, P. J. 1959. Transpiration and the water economy of plants. In F. C. Steward, ed., Plant physiology. New York: Academic Press.
- 28. Kramer, P. J. 1969. Plant and soil water relationships. New York: McGraw-Hill
- McDermott, J. J. 1941. The effect of the method of cutting on the moisture content of samples from tree branches. Am. J. Botany 28:506.
- Overton, J. B. 1911. Studies on the relation of the living cells to the transpiration and sap-flow in Cyperus. II. Botan. Gaz. 51:102.
- Richards, L. A., and L. R. Weaver. 1944. Moisture retention by some irrigated soils as related to soil moisture tension. J. Agr. Res. 69:215.
- Roberts, E. A., M. D. Southwick, and D. H. Palmiter. 1948. A microchemical examination of McIntosh apple leaves showing relationship of cell wall constituents to penetration of spray solutions. Plant Physiol. 23:557.
- Seitriz, W. 1942. Some physical properties of protoplasm and their bearing on structure: the structure of protoplasm. Ames, Iowa: Iowa State College Press.
- Skoog, F., T. C. Broyer, and K. A. Grossenbacher. 1938. Effect of auxin on rates, periodicity, and osmotic relations in exudation. Am. J. Botany 25:749.
- Slatyer, R. O. 1955. Studies of the water relations of crop plants grown under natural rainfall in northern Australia. Australian J. Agr. Research 6:365.
- Slatyer, R. O. 1957. The significance of the permanent wilting percentage in studies of plant and soil water relations. Botan. Rev. 23:585.
- Slatyer, R. O. 1957. The influence of progressive increases in total soil moistures stress on transpiration, growth and internal water relationships of plants. Australian J. Biol. Sci. 10:320.
- 38. Stiles, W. 1924. Permeability. London: Wheldon & Wesley.
- Stocking, C. R. 1956. Root pressure. In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 3:583.
- Strasburger, E. 1891. Über den Bau und die Verrichtungen der Leitungsbahnen in den Pfianzen. Hist, Beitr. Jena 3:609.
- 41. Strasburger, E. 1893. Über das Saftsteigen. Hist. Beitr. Jena 5:1.
- Thimann, K. V. 1951. Studies on the physiology of cell enlargement. Growth Symposium 10:5.
- Thut, H. F. 1932. Demonstrating the lifting power of transpiration. Am. J. Botany 19:358.
- Vaadia, Y. 1960. Autonomic diurnal fluctuations in rate of exudation and root pressure of decapitated sunflower plants. Physiol, Plant. 13:701.
- Wadleigh, C. H., and A. D. Ayers. 1945. Growth and biochemical composition of bean plants as conditioned by soil moisture tension and salt concentration. Plant Physiol. 20:106.
- Wadleigh, C. H., H. G. Gauch, and O. C. Magistad. 1946. Growth and rubber accumulation in guayule as conditioned by soil salinity and irrigation regime. U. S. Den. Apr. Tech. Bull. 925.
- regime, U. S. Dept. Agr. Tech. Bull. 925.

 White, P. R. 1938. "Root pressure"—an unappreciated force in sap movement. Am. J. Botary 25:223.

حض CARBOHYDRATE METABOLISM حكربوهيدريت

AND TRANSLOCATION



صورة محهرية إلكترونية لجدار خلية <u>Valonia macrophys</u> تيين وضع ألياف السليلوز. (هديسة من ك. موهيلتالي).

الانزيمات Enzymes

ميقيدمية Introduction

الحالة الديناميكية للكيمياء الحيوية للمنظومات الحية هي في معظمها تحت تحكم عوامل مساعدة عضوية تسمى الأنزيمات enzymes. الأنزيم بروتين (وهكذا فهو من مصدر حي) قادر على زيادة كفاءة التفاعلات الكيميائية الحيوية زيادة هائلة والأنزيم عموما متخصص بالنسبة لتفاعل ما. كما هو الحال بالنسبة للعوامل المساعدة الغير العضوية النواتج النهائية للتفاعل لا تتأثر بالأنزيم، بالرغم من أن التفاعل الكيميائي الحيوى يستمر إلى نهايته في غياب الأنزيم، فان العملية تكون متناهية في البطء بطيئة جداً حقاً بدرجة تستحيل معها الحياة كما نعرفها. حقا بإمكان المرء أن يذهب بعيداً إلى حد القول أن بين الأنزيمات والحياة زواج لا ينمصل.

الإغربق القدماء كانوا أول من استعمل الأنويمات للأغراض العملية حيث استخدموا فعالية الأنويمات في عملية التخمر وانتاج النبيذ. الاستعمالات الأخرى التي تحتاج لفعالية الأنويمات والتي عرفت منذ زمن بعيد هي صناعة الجبن والخيز وانتاج الخل. في الغالم مسيرة تحسين نوعية الإنتاج لهذه المواد (النبيذ على الأخص) عرف بطريقة غير مباشرة الكثير عن فعالية الأنويمات مما أدى في النهاية إلى الإعتراف بالخلايا الحية كشريك أساس. الكثير من الفضل في هذا العمل يجب أن يعود إلى لويس باستير كشريك أساس العالم. في كل هذا العمل المبكر اعتبرت الخلايا العيمة المسلومة هي المسؤولة عن الفعاليات المشاهدة وليس الأنويمات. إلا أن تقدماً مهماً في دراسة الانزيمات تم انجازه عندما أكتشف بخنز Buchner 1897 أن عصارة خلايا الخميرة بإمكانها تخمير السكر. بعبارة أخرى لاحظ بخنز أن خلايا الخميرة الحيد سامل أو بعوامل قادر أو قادرة على تخمر السكر في وسط خال من الخلايا.

التقدم المهم التالى فى دراسة الأنزيمات كان فَصَلُ سَمَرْ (Summer ف) فى سنة 1926 الأنزيم بُريز Urease واكتشافه أن الأنزيمات هى بروتينات. مُلاحظة أن الأنزيمات هى بروتينات قوبلت بكتير من التشكيك. لكن بفصل العديد من الانزيمات والتى تبين بدون منازع أنها بروتينات فى طبيعتها انتهى التشكيك وقبل العالم بأجمعه حقيقة أن الأنزيمات هى بروتينات.

طبيعة الأنزيمات Nature of enzymes

الأنزيمات عوامل مساعدة عضوية ولذلك فللإنزيمات الكثير من خصائص العوامل المساعدة الغير عضوية ولذلك يمكن تمييزها كالآتي:

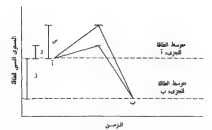
(1) الأنزيمات فعالة بمقادير متناهية في الصغر. أى أنه يُلْزِم فقط مقدار صغير من الأنزيم لتفاعل كيميائي حيوى ما لكى يتحول مقدار كبير من مادة الأساس Substrate و الوالناتج Product يعنيان المواد التي تُبْدَأ التفاعل والمواد التي تُنتج من التفاعل. عدد المولات من مادة الأساس التي يحولها مول واحد من الأنزيم في الدقيقة تسمى العدد الناتج الأساس التي يحولها مول واحد من الأنزيم في الدقيقة تسمى العدد الناتج المناعلات الكيميائية الحيوية المختلفة يمكن مشاهدته بمقارنة العدد الناتج لهذه المؤيمات، هذا الرقم يترواح ما بين 100 إلى 3,000,000.

(2) العوامل المساعدة الحقيقة لا تتأثر بالتفاعل الذى تحفزه. هذه الخاصية للعامل المساعد المثالى تنظيق بدقة متناهية على الأنزيمات تحت الظروف الثابتة. نظراً للطبيعة البروتينية للأنزيمات فعاليتهم محصورة في مجالات ضيقة بالنسبة لدرجات الحرارة؛ pH إلخ. تحت الظروف التي لاتهىء للأنزيم أحسن تفاعل الانزيم مركب غير ثابت نسبياً وقد يتأثر بالتفاعل الذي يحفزه.

(3) بالرغم من أن الأنزيم يكمل التفاعل بسرعة فانه لا يؤثر على توازن التفاعل. التفاعلات المتعاكسة الموجودة عادة في المنظومة الحية تسير نحو التوازن بمعدل بطيء جداً في غياب الأنزيمات. إلا أن الأنزيم يُسرع التفاعل في كلا الإتجاهين، أي أن التفاعل يصل إلى التوازن بمعدل أسرع بكثير. (4) الفعل المُحقَر مُتخصص – الأنزيمات تظهر تخصصا للتفاعلات التى تحفزها. أى أن الأنزيم الذى يحفز تفاعل ما قد لايحفز تفاعل آخر. هذا التخصص محدد جداً بالنسبة لبعض الأنزيمات وأكثر تعميما بالنسبة لأنزيمات أخرى. بالرغم من ذلك ميزة التخصص تبقى أحد الخواص المهمة للأنزيمات.

كيف يُسرع أنزيم محفز تفاعل ما .؟ أحسن إجابة لهذا السؤال ربّما تكمن في شرح ما يحدث لمادة (أ) عندما تتحول عفويا إلى مادة (ب)، أولا في غياب الأنزيم وبعد ذلك في وجود الأنزيم. لعدد ما معطى من جزئيات مادة (أ) عند درجة حرارة محددة هناك متوسط معين من الطاقة الحركية. بالرغم من أن اعمل الجزئيات تحمل متوسط الطاقة الحركية القليل من الجزئيات يحمل طاقة بالجزئيات والخنية باللطاقة الحركية نظراً للتصادم. يشار إلى هذه الجزئيات بالجزئيات والخنية بالطاقة احركية القرأ للتصادم. يشار إلى هذه الجزئيات حيث أن التفاعل الذي نشرحه (أ-ب ب) عفويا، متوسط الطاقة الحركية لجزئيات (ب). إلا أن جزئيات (أ) المغنية بالطاقة فقط قادرة على التفاعل والتحول إلى جزئيات (ب). إلا أن جزئيات في أي وقت جزئيات قليلة فقطى كتنيجة للتصادمات الجزئيات (ب). بناءاً عليه إلى مستوى الطاقة اللازم للتفاعل. الطاقة، أعلى من المتوسط، اللازمة لتفاعل (أ) وتحوله إلى (ب) تسمى والطاقة المنشطة vaccivation energy للخامة لنفاعل (ب) عنوول أيضا إلى (ب) الممارية المنشطة للتفاعل (ب — أ) أعلى بسبب حراة الطاقة المنخفضة له (ب) بالمقارنة مع (أ).

إحدى الطرق للتغلب على عائق الطاقة المنشطة هى امداد الحرارة. بزيادة درجة الحرارة تُحمل اعداد أكثر من جزئيات (أ، بما يكفيها من الطاقة التنشيطية لتتحول عفويا إلى (ب). طريقة أخرى، عملية أكثر، للتغلب على عائق الطاقة المنشطة هى من خلال استخدام الأنزيمات. الأنزيم يخفض الطاقة المنشطة للتفاعل. يعتقد أن الأنزيم يتفاعل مع الجزئيات الفنية بالطاقة والجزئيات المفتقرة إلى الطاقة على حد السواء مكونا مركباً مرحلياً. هذا المركب، بدوره، يتفاعل ويطلق الأنزيم ويكون نواتج التفاعلات. الآن إذا كانت الطاقة المنشطة المكونة



شكل 1-6. رسم تخطيطى يمثل متطلبات الطاقة للتفاعل (آ → ب) في غياب وفي وجود الأنزيم؛ الرمز ومري يمثل طاقة التشيط في غياب الأنزيم؛ وو» يمثل طاقة التشيط في وجود الأنزيم؛ فز» يمثـل الطاقة المنطقة في التفاعل.

والمفككة لهذا المركب منخفضة، جزئيات (أ) التي بإمكانها المساهمة في التفاعل أكثر مما هي عليه في غياب الأنزيم.

على سبيل المثال في غياب كاتاليز الطاقة المنشطة اللازمة لتفتيت Hyo2 هي 18,000 اسعر /مول ولكن في وجوده هي 6,400 /سعر /مول. يجب ملاحظة أنه عند خفض الطاقة التنشطية لتفاعل ما فالطاقة تخفض بالنسبة للتفاعل المتجه إلى الأمام والتفاعل المتجه للخلف. بعبارة أخرى الأنزيم يُسرع التفاعل إلى توازنه. هذه الأسس موضحة برسم تخطيطي في شكل 6-1.

التسمية والتخصص Nomenclature and specifity

عادة الأنزيمات تسمى طبقا لمادة الأساس التى تهاجم الأنزيمات أو لنوع التفاعل الذى تحفزه. عادة تضاف الحروف «يـز» ases إلى اسم مادة الأنساس المُهَاجمة. وهكذا الأنزيمات أرجنيز arginase وتيروسينيز ينهات للأنزيمات يمكن أيضا

تجميعها تحت تسميات أكثر تصميما توضح مجموعة معينة من المركبات الشهاجمة. وهكذا هناك اللييزات، الكربوهيدريزات والبروتينيزات إلخ. أخيراً الأنزيمات يمكن أن تسمى طبقا إلى نوع التفاعل الذي تحفزه، هذال ذلك الهيدوليزات، الحُرسيديزات، الكربوكسيليزات والفسفوريليزات، لسوء الحظ بعض التسميات القديمة مازالت موجودة في المراجع وقد يعرض المرء من حين لآخر لإسم أنزيم ما لا يمت بعملة _ إلى التفاعل الذي يحفزه هذا الأنزيم. عادة هذا إستناء أكثر من كونو قاعدة. طلبة الكيمياء الحيوية المجدون يجب عليهم أن يعودوا أنفسهم على الأسماء والأرقام المنهجية التي أوصت بها لجنة أن يعودوا أنفسهم على الأسماء والأرقام المنهجية التي أوصت بها لجنة الأنزيمات التابعة للإتحاد الدولي للكيمياء الحيوية.

تخصص أنزيم ما هو أحد الملامح المهمة لأيض المنظومة الحية. خاصية التحفيز للأنزيم محصورة في تفاعل أو مجموعة من التفاعلات المتقاربة. على سبيل المثال الأنزيم يُريز Urease يخص اليوريا بدرجة كبيرة.

على النقيض من ذلك بعض الأنزيمات أقل تخصصا وتخصصها يمكن أن ينحصر في رباط كيميائي معين. هكذا بعض الإستريزات esterases قادرة على ينحصر في رباط الإستر الذي يربط بين الأحماض الدهنية والكحولات المختلفة بدون الكثير من التمييز بين أى من روابط الإستر. إلا أن الإستريزات متخصصة بمعنى أنهم يحفزون الإنشقاق المائي للروابط الإسترية فقط. ذلك يعنى أنهم لا يحفزون التحلل المائي للروابط الكيميائية الأخرى ولا يحفزون تفاعلات الاكسدة أو تفاعلات التنجية الكربونية وdecarboxylations.

التصنيف Classification

إن عدم ملاءمة الطريقة الحالية لتصنيف الأنزيمات واضح لأى طالب دارس لأيض الخلية. ماهو أكثر إحتمالا هو أن الجزء الأكبر من هذا راجع إلى معلوماتنا الضحلة عن تركيب البروتينات، وبالتالى عن تركيب الأنزيم. إلا أن تعاملنا مع العدد الهائل للأنزيمات الفعالة في الأيض، يحتاج إلى طريقة ما للتصنيف مهما كانت نواقصها. هنا سنحاول تصنيف الأنزيمات تصنيفا بسيطا جداً فقط مبنى على نوع التفاعل الكيميائي المحفّر. هذا معظمه سيكون كافيا لنقاش الأيض النباتي الذي يتبع هذا الفصل.

الأنزيمات المائية hydrolytic enzymes

الأنزيمات المائية تحفز إضافة عناصر الماء إلى رباط معين في مادة الأساس. تصنيف هذا النوع من الأنزيمات كأنزيمات مائية هو تصنيف عشوائي. حيث أن معظم التفاعلات المائية عكسية، يمكن تسمية الأنزيمات المائية بالأنزيمات المكثفة أو المكونة.

R'OH + RCOOH

HoH RCO - OR¹

بعض الأمثلة للأنزيمات المائية هي إستريزات والكربوهيديزات والبروتييزات proteases .

انزيمات الأكسدة _ الإختزال Oxidation - reduction enzymes

أنزيمات الأكسدة – الإخترال تحفر تنحية أو إضافــة الهيدروجيـــن، الأكسجين، أو الإلكترونات من أو إلى المادة الأساسية التي تتأكسد أو تختزل في العملية.

 $AH_2 + R \leftarrow A + RH_1$ (تنحية هيدروجين) $RO_2 \leftarrow O_2^{1/2} + RO$ (إضافة أكسجين) $e^- + R^{3+} \leftarrow R^{2+}$

هذه الأنزيمات تشغل مكاناً كبيراً فى الأيض الخلوى ونظراً لأهميتهم سنناقش وظيفتهم الأيضية بالتفصيل فى جزء لاحق. امثلة لأنزيمات الأكسدة --الإختزال هى الديهيدروجينيزات dehydrogenases والأكسديزات oxidases.

الفوسفوريليزات phosphorylases

الفوسفوريليزات تحفز الإنشقاق الفوسفورى الإنعكاسي لرباط معين في مادة الأساس. الفوسفوريليزات المعروفة جيداً هي تلك التي تحفز إضافة عناصر حامض الفوسفورك إلى روابط α(1 ← 4) الجليكوسيدية للنشأ والجليكوجين.

فعالية لهذه الأنزيمات تضاهى إلى حد ما مثيلها فى الأنزيمات المائية بإستثناء إضافة عناصر حامض الفوسفورك بدلا من الماء.

الترانسفيريزات والأنزيمات الناقلة، Transferases

الترانسفيريزات تحفز انتقال مجموعة من جزىء مانح إلى جزىء قابل. هذه مجموعة كبيسرة جداً وتشمل أنزيمات مشل الترانسجليوسايديسزات Transpeptidases، الترانسييتاديزات Transpeptidases، الترانسييليسزات Transmethylases والتسرانس أميليسزات Transmethylases والتسرانس أميليسزات Transmethylases من المحتمل أن المثل المعروف أكثر من غيسره باللسبة للترانسفيريزات هو الأنزيم جلوتاميك - أمبارتيك ترانست أمينز. هذا الأنزيم يحفز نقل مجموعة أمين من حامض الجلوتاميك إلى حامض اوكسالوأستيك ليكون حامض أمبارتيك.

,	COOH CH ₂	COOH (CH ₂	COOH I CH ₂	COOH [CH ₂
شكل 6	CHNH ₂	+ CH ₂	c=o +	CH _E
	COOH	С=0 1 соон	COOH	COOH
	حامض أصبارتيك	حامض کیتو جانو تاریات	حامض أوكسالوأستيك	حامض جاو تامیات

الكربوإكسيليزات Carboxylases

الكربو[كسيليزات تحفز إضافة أو تنحية ثانى أكسيد الكربون. مثال لأنزيم ينحى CO₂ هو جلوتاميك ديكاربو[كسيليز cyutamic decarboxylase. هذا الأنزيم يُحفز تنحية وCO من حامض الجلوتاميك لينتج حامض y- أمينوبيوتاريك.

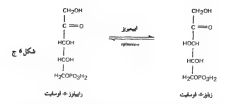
مثال لأنزيم يحفز إضافة .Carboxydimutasc هذا الأنزيم مهم في البناء الضوئى حيث يحفز إضافة .Carboxydimutasc الأنزيم مهم في البناء الضوئى حيث يحفز إضافة .CO للرايوليز 1-5 ثنائى الفوسفيت. هذا التفاعل سيناقش بتفاصيل أكثر في فصل لاحق يخص البناء الضوئى.

الأيسوميريزات Isomerases

الأيسوميريزات تحفز التحول الداخلي interconversion لسكريات الألدوز و الكيتوز. مثال ذلك تحويل جليكوز 6- فوسفيت إلى فركتوز 6- فوسفيت يحفزه الأنزيم. فوسفوجليكوأيسوميريز Phosphoglucoisomerase.

Epimerases الإيبيميريزات

الإيمبريزات أنزيمات تحفز تحويل سكر أو أحـد مشتقـات السكـر إلى ايبمير هذا السكريات أو مشتقاتها. الأبيميرات هي جزئيـات تختلف فقـط



بالنسبة لتشكيل ذرة كربون واحدة وتحول جزىء ما إلى الإييمير الذى يخصه يسمى الإيبيميرايزبشن. مثال لذلك هو التحول الإنعكاسي للزيلوز -5- فوسفيت إلى راييلوز -5- فوسفيت.

مركب الأنزيم _ مادة الأساس Enzyme-Substrate Complex

دراسات حركية Kinetics فعل الأنزيم متمشية مع مفهوم أن الأنزيمات تتحد مع موادها الأساسية قبل أن تكون نواتج التفاعلات التي تحفزها. بتعبير آخر الأنزيم ومادة الأساس يكونان مركب وسطى قبل أن يكون تحلل مادة الأساس ممكنا.

يعتقد أن للأنزيمات مواقع فقالة تربط الأنزيم مع مادة الأساس ربطا وثيقا. الإحتمال هو أنه قد يوجد بل أن هناك العديد من هذه المواقع على جزىء انزيم كبير الحجم. إذا تصور نا أنزيم ما له الكثير من المواقع الفعالة محاط بالعديد من جزئيات مادة الأساس، والتي هي صغيرة جلاً بالمقارنة، بامكانسا أن نرى في الحال أن الإصطدامات العشوائية تلعب دوراً مهما في تفاعلات الأنزيم مع مادة الأساس. حيث أن الجزء الأكبر للأنزيم لا توجد به مواقع فعالة لابد من حدوث الكثير من الإصطدامات قبل حدوث الإصطدام الفعال. إلا أنه إذا وجد مايكفي من مادة الأساس فإن المواقع الفعالة للأنزيم قد تحتل بأكملها وتكون سسرعة



شكل 2-6: رسم تخطيطي يمثل تفاعل الأنزيم –مادّة الأساس.

التفاعل عند منتهاها ـ مع الحفاظ على كل العوامل الأخرى ثابتة.

فى الصفحات السابقة ناقشنا تخصص الأنزيمات. مركب الأنزيم — مادة الأساس يعطى تعليلا جيداً لهذه التخصص ماهو ظاهر هو أن المواقع الفعّالة تتشكّل بكيفية خاصة فى داخل الطيات العديدة لجزىء الأنزيم. جزئيات مادة الأساس المشكلة بهذه الطريقة هى فقط التى بإمكانها أن تدخل بدقة فى هذه المواقع الفعالة شكل (2-6).

البرهان الغير مباشر الذى يؤيد صحة نظرية مركب الأنزيم - مادة الأساس يمكن أن يوجد فى دراسة مفعول المعوقات فى فعالية الأنزيم. التركيبات المشابة لجزىء الأساس قد، فى بعض الأحيان، تحتل مواقع فعالة على الأنزيم والتى عادة تُحتل بواسطة مادة الأساس. المركب المتكون حديثا إنعكاسى وغير فعال بالنسبة لتكوين النواتج. بعبير آخر هذه التركيبات المتشابه تتنافس مع جزىء الأساس العادى على دخول المواقع الفعالة للأنزيم. المواد التى تعمل على هذا المنوال تسمى معوقات تنافسية competitive inhibitors.

يمكن التغلب على المعوقات التنافسية بزيـادة تركيـز مادة الأسـاس بحـيث تُحتَل جميع المواقع الفعالة بواسطة جزئيات الأسـاس.

أحد الأمثلة الكلاسيكية للمعوقات التنافسية هي إعاقة الإنزيم سكسنيك الي ديهيدو جنيز Succinic dehydrogenase الذي يحفز تحويل حامض السكسنيك إلى حامض الفيومارك بواسطة حامض المالونك. المعوق حامض المالونك متقارب الشبه مع مادة الأساس العادية، حامض السكسنيك، في التركيب الكيميائي

و كنتيجة لذلك بامكانه أن يحتل مواقع فعالة عادة مشغولة بحامض السكسنيك. حامض العالونيك هو معوق تنافسي، حيث أن الإعاقة يمكن التغلب عليها بزيادة تركيز حامض السكسنيك يمكن تصور المعوقات التنافسية على هيئة ماهو موضع في شكل 6-3.

المجموعات الإضافية (غير البروتستية): المنشطات، العوامل المرافقة والأنزيمات المرافقة Prosthetic groups: Activators, Cofactors, and Coenzymes

الكثير من الأنزيمات بالإضافة إلى تركيبها البورتيني لها مجموعة غير بروتينية متصلة بها، البروتينات (في هذه الحالة الانزيم) المتصلة بمجموعة غير بروتينية تسمى البروتينات الملتحمة Conjugated proteins. البروتينات أو الأنزيمات من هذه النوع ربعا ينظر إليها على أنها متكونة من جزئين شق بروتيني apoenzyme المتكون من أحماض المينية فقط ومجموعة لا تحتوى الأحماض الأمينية وهي المجموعة الإضافية prosthetic. مثال جيد لهذا النوع من المركبات بمكن مشاهدته في الأنزيمات التي تحتاج إلى معدن معين لفعاليتها. المعدن غالباً ما

شكل 345: رسم تغطيطي للإعاقة التنافسية. حامض مالونيك مشابه جدًا في تركيه لحامض السكسنيك وبإمكانه احتلال مواقع فعالة في الأتربيم.

يشار إليه كمنشط. لقد تبين أن هناك مطابقة واضحة المعالم بين الخواص المُحدِّزة لبعض الأنزيمات وإرتباطهم مع المكونات المعدنية المختلفة. حقا إن فصل الإنزيم عن مكوناته عادة ما ينتج عنه فقدان تام لفعالية الأنزيم. إعادة المعدن للشق البروتيني يعيد الفعالية. الكثير من البحاث يعتقدون أن الجزء المعدني للأنزيم ربما يساعده في ربط مادة الأساس مع انزيمها (5.4،3). الكثير من الأنزيمات التي لها صلة بالتحلل الجليكوزي تحتاج إلى منشطات معدنية. بعض المعادن المعروفة كمنشات للمنظومات الأنزيمية هي النحاس، الحديد، المناجانيز، الخارصين، الكالسيوم، الوتاس والكوبالت.

على النقيض من الأنزيمات المتطلبة للمعادن فعالية بعض الأنزيمات تتطلب ارتباط ضعيفا مع بعض المواد العضوية. هذه المجموعـات الإضافيـة prothetic تسمى العوامل المرافقة cofactors أو الأنزيمات المرافقة coenzymes. عموما العوامل المرافقة تعمل كمانح أو قابل لمجموعـات من الذرات التي تضاف إلى أو تُنحى من مادة الأساس. الأنزيم المرافِق يمكن فصله بسهولة من الجزء البروتيني للأنزيم وعندما يحدث لأذاء تنقُص الخواص التحفزية للأنزيم بقمدر كبير. بعض الأنزيمات المرافقة التي اصبحت الآن معروفة هي نيكوتين - أمايد أدنيس ثنائي النيكليو تايد (nicotinamide - adenine - dinucleotide (1)(NAD) ، (NADP) نيوكوتين ــ أمايد أدنين ثنائي النكليوتايد فوسفيت، أدينوسين ثلاثي الفوسفيت (adenosine triphosphate (ATP) ، الأنزيم المرافق أ (كو إي COA coenzyme A ، فليفين أحادى النيكليوتايـــد وفلفيـن ادنهـن ثنائمي النيكليوتايــــد (flavin adenine dinucleotide (FAD هذه الأنزيمات المرافقة تكون إرتباطا فضفاضاً جداً مع الأنزيم وقد ترتبط مع العديد من البروتينات المختلفة مكونة في العملية أنزيمات مختلفة. من الشيق أن نلاحظ أن بعض المجموعات العضوية والإضافية prosthetic أو الأنزيمات المرافقة هي فيتامينات، مركبات عضوية لا تتكون في الثديات ولكنها تتكون في النباتيات.

⁽NAD (1) كان يسمى في البداية ثنائي الفرسليت يريدين نيكليوتايند (DBN) و NADP كان يسمى في البداية ثلاثي الفوسفات يوريدين نيكليوتايد (TPN) .

Distribution of enzymes in the plant الأنزيمات في النبات

التطورات التغنية في السنين الأخيرة والتي مكنت العلماء من دراسة المنظومات الأزيمية خارج الخلية الحية اعطتنا صورة جيدة عن توزيع الأزيمات داخل الخلية. النباتات وحيدة الخلية مثل الخميرة، البكترياء، الأزيمات داخل المخلية، النباتات وحيدة الخلية مثل الخميرة، البكترياء، ممتازة لمثل هذا النوع من الدراسة. أيضا الوظائف الفسيولوجية لمعض أجزاء الخلية تعنير مرشداً ممتاز عن مواقع الأزيمات ذات الصلة بهذه الوظائف. على سبيل المثال لقد عرف الرايوسومات على أنها جسيمات سيتوبلازمة مهمتها الرئيسية تكوين البروتين. إذا الأنزيمات المحضرة للسلاسل ذات الروابعد البرتينيم أو في المنطقة المراصقة جداً لهذه الجسميات.

الكثير من أنزيمات أيض الخلية ذات صلة بجسيمات سيتوبلازم الخلية. أعلى تركيز للأنزيمات قد يوجد في الميتوكوندريا والبلاستيدات الخضراء. جميع الأنزيمات الضرورية للأكسدة النامة للبيروفيت، في حلقة كريس، إلى CO، و HQO موجودة في الميتوكوندريا. هذا يشمل الأنزيمات الضرورية لتمريسر الإلكترونات إلى الأكسجين لتكوين الماء. مرور الإلكترونات من المركبات المرحلية لحلقة كريبس إلى الأكسجين يحدث عن طريق السيتوكسروم وvtochrome أو منظومة نقل الإلكترون وينتج عن ذلك تكوين ATP.

مازال هناك ماهو أكثر جدارة بالملاحظة وهي البلاستيدات الخضراء وذلك نظراً لما تحتوية من اصناف شتى من الأنزيمات. الأنزيمات اللازمة لتفاعلات البناء الضوئي المظلمة (تحويل CO: إلى مادة عضوية) موجودة في أرضية البلاستيدة الخضراء. أيضا انزيمات السيتوكروم وجدت في جسيم الخلية هذا وكما هو الحال في الميتوكوندريا فعالية هذه الأنزيمات تنتج ATP. بالإضافة إلى ذلك الأنزيمات الضرورية لتكوين صبغات البلاستيدات الخضراء (كلورفيل، أشباه الكاروتين إلخ) وجودها محتمل كثيراً.

الدراسات التي تخص الأنزيمات المحصورة داخل النواة نادرة. إلا أنه يعتقد

أن الأنزيم وإوكسى رايونيكلييز deoxyribonuclease موجود في النواة. هذا الأنزيم يحفز إنشقاق الحامض النووى DNA بالتحلل المائي. الطور الأرضى للسيتوبلازم (سيتوبلازم بدون جسيمات متكونة) على النقيض من النواة يعتمر بالأنزيمات انزيمات التحلل الجليكوزى وتحول السكر السدامي أحادى الفوسفيت موجودة في السيتوبلازم. أيضا توجد أنزيمات مختلفة للتحلل المائي والفوسفوريليزات.

بالإضافة إلى الأنزيمات ذات الصلة بجهات متميزة في الخلية، هناك انزيمات تودى مفعولها خارج الخلية extracellular. بالرغم من أن هذه الأنزيمات نادرة في النباتات الراقية فهي توجد بوفرة في البكتريا والفطريات. هذه الأنزيمات تعمل على هضم المواد الفذائية خارج الخلية ونقل الفذاء إلى داخل الخلية على سبيل المثال بعض البكتريا تستعمل البروتينات والسكريات المتعددة كغذاء. هذه الجزئيات كبيرة الحجم ومعقدة جداً ولا يمكنها اختراق غشاء الخلية. إلا أن البكريا تقرز أنزيمات تخترل هذه الجزئيات إلى جزئيات أصغر قادرة على الحتراق الحلية.

واضح من هذا النقاش أن درجة معينة من شَعْل الأنزيمات لأماكن محددة تحدث في داخل الخلية. في كثير من الحالات هذا يهيء صلة أفضل بين الأنزيم ومادة الأساس، مما ينتج عنه منظومة أكثر كفاية.

شقل الأنزيمات لأماكن محددة يصل إلى درجة عالية في الميتوكوندريا والبلاستيدات الخضراء. إلا أنه حتى السيتوبلازم متجزء بكثرة بواسطة الشبكة البلازمية الداخلية endoplasmic reticulum مما يدل على أنه هنا أيضا الأنزيمات ونواتج الأيض تشفل أماكن محددة.

العوامل المؤثرة في فعالية الأنزيم Factors affecting enzyme activity

التفاعلات، المحفّرة بالأنريم، مثل كل التفاعلات الكيميائية، عرضة للعوامل الخارجية. نظراً لطبيعتهم البروتينية فان الأنزيمات غالبا ما تكون حساسة للمؤثرات المتأرجحة المحيطة بهم. لذلك معدلات التفاعلات المحفزة بالأنزيمات تتأثر بتركيز مادة الأساس أو الأنزيم، درجة الحرارة، PH.

تركيز مادة الأساس Substrate concentration

إذا افترضنا أولا أن تكوين مركب الأنزيم ــ مادة الأساس يسبق تحلل مادة الأساس إذا لأمكننا شرح تأثير تركيز مادة الأساس على سرعة التفاعل المُحفّز بالأنزيم بوضوح. في الأحوال العادية حجم جزىء الأنزيم أكبر بكثير من حجم مادة أساسِه وسطحه محمل بالكثير من المواقع الفعالـة. بعـد هذا لنأخـذ في الاعتبار جزىء انزيم ضخم محاط بتركيز منخفض نسبيا من جزئيات مادة الأساس، بعضها قريب وبعضها بعيد عن المواقع الفعالة للأنزيم. في هذه الحالة بعض المواقع الفعالة قد لا تُحتل. بالإضافة إلى ذلك، المواقع الفعالة الشاغرة قد تمر بفترة وجيزة قبل أن يتم إتصالها بجزىء أساس آخر. واضح أن الأنزيم، تحت هذه الظروف، لا يعمل بكفاءة قصوى. الزيادة في تركيز مادة الأساس تزيد عدد الجزئيات في المناطق الملاصقة لمواقع الأنزيم الفعالة، وكنتيجة لذُّلك، تزداد فرص اتصال جزىء مادة الأساس بالمواقع الفعالة. بناءاً عليه عند تركيز ثابت للأنزيم زيادة تركيز مادة الأساس تزيد سرعة التفاعل المحفز بالأنزيم. عند زيادة تركيز مادة الأساس إلى درجة اتغريق المواقع الفّعالة، يقال أن الأنزيم يعمل بالكفاءة القصوى، مع ثبات جميع العوامل الأخرى. أي زيادة إضافية في مادة الأساس سوف لن تؤثر على معدل التفاعل. هذه العلاقة مشروحة في شكل 6-4.

تركيز الأنزيم Enzyme concentration

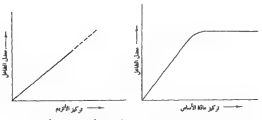
بأخد النقاش السابق حول تأثير تركيز مادّة الأساس على التفاعل المحفرز بالأنزيم في الاعتبار يتبين لنا بوضوح كيف أن الزيادة في تركيز الأنزيم تزيد من معدّل التفاعل. لنفترض أن تركيز معين من الأنزيم ويُدرّق، المواقع الفعالـة بجزئيات مادّة الأساس وأن معدّل التفاعل لن يتأثر بعد بإضافة أساس أكثر. الآن إذا أزدنا تركيز الأنزيم، نحن في الواقع نزيد عدد المواقع الفمّالة المهيئة وهكذا تزداد فرص الاتصال التفاعلي بين الأنزيم ومادّة الأساس.

عموماً عند قياس فعالية الأنزيم، يستعمل تركينر منخفض من الأنزيـم مع

تركيز عال من مادة الأساس. تحت هذه الظروف تكون للأنزيمات فعالية قصوى، بغض النظر عن التركيز المستعمل للأنزيم طالما كان هذا التركيز منخفضاً بما يكفى للاتصال المستمر بين المواقع الفعالة وجزئيات مادة الأساس. في هذه الحالة يمكننا ملاحظة أن معلّل التفاعل يتناسب مباشرة مع نركيز الأنزيم شكل (6-5)، إلا أن الحقيقة يجب أن لاتفيع عنا وهي أنه إذا كان تركيز مادة الأساس منخفض نسبياً، زيادة تركيز الأنزيم يزيد من معلّل التفاعل إلى نقطة ما شم يبقى ثابتاً. بتعبير آخر زيادة تركيز الأنزيم له نفس التأثير على معلّل التفاعل إلى التفاعل كزيادة تركيز مادة الأساس (انظر شكل 6-6).

درجة الحسرارة Temperature

كما هو الحال في التفاعلات الكيميائية، التفاعل المحقّر بالأنريم يتأثر بالحرارة. إلّا أن الطبيعة البروتينية للأنزيمات تجعلهم حساسين بدرجة مميزة للتغيرات الحرارية وتحصر فعاليتهم عند درجات حرارة ذات مدى أضيق بكثير مما نشاهده في التفاعلات الكيميائية العادية. عند درجة حرارة ٥٠ م معدل التفاعل المحفز بالأنزيم عمليا صفر. بزيادة درجة الحرارة يزداد معلى التفاعل



شكل 55: تأثير مثالى لتركيز الأنزيم على معدّل التفاعل. تركيز مادّة الأساس عال بما يكفى للإحتلال المستمر للمواقع الفعالة.

شكل 4-6: تأثير مثالى لتركيز مادّة الأساس على معذل التفاعل المحفر بالأنزيم.

زيادات ثابتة تقريباً. عموما يزداد معدل التفاعـل بمتـوسـط 2,5 مرة لكـل زيـادة 10°م حتى 25°م. هذا ذو علاقة بعاملين.

1 – زيادة في الطاقة الحركية لكل من جزئيات مادة الأساس والأنزيم.

 -- زيادة فرص التصادم بين جزئيات الأنزيم ومادة الأساس كنتيجة لنهيجهم بالحرارة المرتفعة.

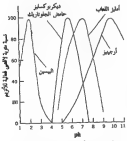
إلا أنه كلما أقترب من 300م، تصبح العوامل المؤدية إلى تغيير طبيعة الأنزيم أكثر ظهوراً، التركيب الجزىء المعقد للأنزيم عامل أساسي لفعاليته المحفزة. لهذا التركيب مُحافظ عليه في شكله الفريد من نوعه بواسطة العديد من الوصلات الضعيفة تسمى الروابط الهيدروجينية. بسبب زيادة الفعاليات الحرارية عتمدد هذه الروابط وتنهشم في النهاية مع إذيياد درجة الحرارة. كما يحدث عند انهيار منزل من الورق، تمزق احدى الروابط الهيدروجينية يسهل تمزق بقية الروابط وهكذا حتى لايمكن بعد المحافظة على هية الأنزيم وتفقد الخواص الروابط وهكذا حتى لايمكن بعد المحافظة على هية الأنزيم وتفقد الخواص أعرى تسبب انهيار هيكل الأنزيم وهذا يسمى ونقدان الخواص الطبيعية أعرى تسبب انهيار هيكل الأنزيم وهذا يسمى ونقدان الخواص الطبيعية عند حوالى 30° م ويصل منهاه عند إقتراب درجة الحرارة من 60° م (شكل 6-6).

يجب علينا أيضا أن نأخذ في الإعتبار عامل الزمن عند مناقشة تأثير درجة الحرارة على فعالية الأنزيم. في شكل 6-6 بإمكاننا أن نرى أن التفاعل يقترب من اقصى معدل له عند 45° م. عند درجة الحرارة هذه يحدث أيضا انهيار للهيكل الأساس بجزىء الأنزيم. إذا حفظ التفاعل عند درجة الحرارة هذه لأى فترة زمنية، يحدث هبوط تدريجي في الفعالية.

تركيز أيون الهيدروجين (pH) Hydrogen ion concentration

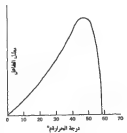
التغيرات pH بإمكانها أيضا أن تغير طبيعة الأنزيم مما ينتج عنه هبوط في

الفعالية. إلا أن هذا لا يظهر أنه التأثير الكبير لاالـPH على التفاعلات المحقرة بالأنزيم. مثاليا، لكل انزيم pH مثلى، أى تحول للجانب الحامض أو القاعدى ينتج عنه هبوط فى الفعالية. البروتينات تتميز بأنها محملة بمجموعات أيونية كبيرة التى قد تكون مشحونة أو غير مشحونة طبقا لتركيز أيونات الهيدروجين فى بيئتهم الملاصقة. إذا حدث وكانت هذه المجموعات فعالة، كجزء من موقع فقال مثلا، وأن تكون مركب الأنزيم حدادة الأساس يعتمد على حالتهم الأيونية، من السهل أن نرى كبف أن التغيرات فى Hg بإمكانها أن تسبب تغيرات فى فعالية الأنزيم. وهكذا إذا كانت الحالة الأيونية لمادة الأساس عامل مهم فى التفاعل أى تغير فى الحالة الأيونية لمادة الأساس نتيجة لتغير فى pH يؤثر على معدل التفاعل. عند تساوى الظروف الأخرى أعلى كفاءة لأى تفاعل محقر بالأنزيم يمكن توقعها عند تلك الهلط التى تنزك أكبر عدد من الجزئيات فى حالة أيونية منامية من هذا العرض يمكننا أن نستنج أنه لكل أنزيم مختلف فى حالة أيونية منامية من هذا العرض يمكننا أن نستنج أنه لكل أنزيم مختلف pH مثلى مختلف، مختلف شكل و6-7).



شكل 76: تأثير PH على فعالية اليسين، ديكربوكسليز حامض الجارتاريك. أمليز اللماب والأرجيز. 1930 ماموريسية 0.5 مسين من المسين

(After J.S. Fructon and S. Simmonds. 1959. General biochemistry, New York: Wiley.)



فكل 6-6: تأثير مثالي الدرجة الحرارة على تفاعل مُحفّر بالأنريم.

المعوقبات Inhibitors

حيث أن الأنزيمات هي بروتينات فهي محملة بتشكيلة من المجموعات الوظيفية قادرة على تبادل النفاعل interacting مع المديد من المركبات الأخرى. التفاعل التبادلي للأنزيم مع مواد غير مادة الأساس المادية يقود في كثير من الأحيان إلى تغير التركيب الضرورى للفعالية المحفزة. إذا ماحدث هذا يكون هناك ضياع ما للكفاءة التحفزية أو إبطال بالكامل لفعالية الأنزيم، معوقات الأزيمات يمكن تقسيمها إلى مجموعتين عامتين، تنافسية وغير تنافسية، المعوقات التنافسية سبق نقاشها في موضع سابق من هذا الفصل ولذلك سوف لن نتر ض لها ثانية.

التعويق اللاتنافسي Noncompetitive inhibition

على التقيض من المعوقات التنافسية، المعوقات اللاتنافسية لا تتنافس مع الأساس من أجل المواقع الفعالة على سطح الأنزيم. نتيجة لذلك لا يمكن التغلب على التعويق اللاتنافسي باضافة العزيد من مادة الأساس. عموما في التعويق اللاتنافسي إما أن يتفاعل المعوق مع اجزاء من الأنزيم لا صلة لها بالفعالية المحقّرة أو مع مركب الأنزيم — مادة الأساس.

انزيم + معوق 🖨 أنزيم معوق

أو أنزيم + مادة أساس + معوق ⇒ أنزيم - معوق - مادة أساس

فى الحالة الأولى سبب التعويق غالباً مايكون تحوراً فى هيكل الأنزيم يهدّم مقدرة الأنزيم ومادة الأساس على التفاعل فى بينهما. فى الحالة الثانية يبطل المعوّق فعالية مركب الأنزيم – مادة الأساس.

الملخص Summary

التفاعلات الكيميائية الحيوية المُنظَمة ــ المتكاملة والمركبة التبي تعطى منظومة ما خواص الحياة تقع تحت سيطرة وتنظيم محفّزات عضوية تسمى

الأنزيمات. الأنزيمات هي يروتينات ولهذا فهي حساسة لنفس العوامل المؤثرة في البروتينات. وهكذا فإن التغيرات في درجة الحرارة وتركيز أيون الهيدروجين ذات تأثير واضح على فعالية الأنزيم.

بالرغم من أن الكثير من الأنزيمات هي بروتينات بسيطة، الكثير منها أيضا ير وتينات مندمجة conjugated proteins. مجموعاتهم الإضافية prosthetic عادة ماتكون ضرورية للفعالية. المجموعة الإضافية قد تكون غير عضوية (معادن مثلا) أو عضوية (NAPD أو NAD مثلا).

احد ملامح تفاعل الأنزيم مع مادة الأساس هو تكون مركب قبـل حدوث تحلل لمادة الأساس. قدرة التركيبات المشابه لجزئيات الأساس على التنافس على المواقع الفعالة على سطح الأنزيم وقد تأخذ كبرهان غير مباشر لمفهوم المركب.

في الكائن الحي الأنزيمات عادة ما تكون متركزة في الجهات التي يحدث فيها التفاعل الذي تحفزه. وهكذا الأنزيمات المهمة في عملية البناء الضوئمي توجد في البلاستيدات الخضراء والأنزيمات ذات العلاقة بأكسدة الجليكوز إلى ,CO و H2O موجودة في الميتوكوندريا.

REFERENCES

- 1. Fruton, J. S., and S. Simmonds. 1959. General biochemistry. New York: Wiley. 2. Goodwin, T. W., and E. I. Mercer. 1973. Introduction to plant biochemistry. New York: Pergamon Press.
- 3. Hellerman, L., and C. C. Stock, 1938. Activation of enzymes. V. J. Biol. Chem. 125:771.
- 4. Klotz, I. M. 1954. Thermodynamic and molecular properties of some metalprotein complexes. In W. D. McElroy and H. B. Glass, eds., Mechanism of enzyme action. Baltimore: Johns Hopkins Press.
- 5. Smith, E. L., N. C. Davis, A. Adams, and D. N. Spackman. 1954. The specificity and mode of action of two metal-peptidases. In W. D. McElroy and H. B. Glass, eds., Mechanism of enzyme action. Baltimore: Johns Hopkins Press.

 6. Sumner, J. B. 1926. The isolation and crystallization of the enzyme urease.
- 1. Biol. Chem. 69:435.

الكربوهيدراتات Carbohydrates

مقدمة Introduction

الكربوهيدراتات، كما يشير اسمها، هي مجموعة من المركبات العضوية تحتوى عناصر الكربون والهيدروجين والأكسجين بنسبة 1:2:1 عموما. إلّا ان القاعدة المشار إليها قد وسعت لتشمل مركبات أخرى تحتوى على النيتروجين والكبريت ومركبات لا تنطبق عليها نبسة 1:2:1 للكربون والهيدوجين والأكسجين بدقة. لهذا السبب فإن التفكير في الكربوهيدرات لم يعد مقتصر على أنها وماثيات الكربون، Hydrates of carbon بل تجمع تحت تصنيف أكثر تعميما كالداهايدات متعددة الهيدوركسيل Polyhydroxyaldehydes ومشتقاتهم.

التصنيف Classification

إلى حد ما يمكن تفسيم الكربوهيدراتات إلى ثلاثة مجموعات كبيرة، السكريات الأحادية Oligosaccharides ، والسكريات محدودة المدد Oligosaccharides ، والسكريات المحموعة الأولسى السكريسات الأحادية Polysaccharides . المجموعة الأولسى السكريسات الأحادية هى أقسل الكربوهيدراتات تعقيدا ولا تنتج ، عند التحلل الماثي ، كربوهيدراتات بسيطة وهي الوحدات التي تبنى منها السكريات محدودة العدد والمتعددة الأكثر تعقيداً . أيضا السكريات قليلة العدد بسيطة نسبيا وهي متكونة من اثنين أو أكثر من السكريات الأحادية المحريات المحادية الأخرى السكريات المحادية الأخرى السكريات الأحادية المحريات المحادية المحدودة العدد الفاصل بين السكريات المحدودة المحدودة المرة أن يسمى ما كبر حجمه من المسكريات المعددة متمع للغاية . باستطاعة المرة أن يسمى ما كبر حجمه من المسكريات المتعددة المكريات المتعددة العدد والمكريات المتعددة المرة أن يسمى ما كبر حجمه من المسكريات المتعددة الماد والعدد مسكر متعدد أن يسمى ما كبر حجمه من المسكريات المتعددة المدة المدوريات المتعددة المدة ا

سكريات محدودة العدد.

السكريات الأحادية Monosaccharides

إذا تمسكنا بالتعريف الأساسي للكربوهيدراتات (مائيات الكربون)، إذا المركبات ثنائية الكربون مثل الفور مالديهايد وحامض الخل وأستيك يجب اعتبارهما من ضمن الكربوهيدراتات. إلا أن بعض الخواص الكيمائية والفيزيائية المقترنة بالكربوهيدراتات لا توجد في هذه المركبات. عموما يعتبسر الديهايد Giyceraldehyde والأميتسون ثنائسي الهيدروكسيسل والمجابية والكربوهيدراتات.

n j	
1 c=0	1 CH ₂ OH
2 CHOH	2 C = 0
3 CH,OH	3 CH, OH
جلايسير الفيهاية	- ميمون ثنائي الهيشروكسيل

عند آخذ المركبات المذكورة أعلاه في الأعتبار فان هذا سيساعدنا في الإصطلاحات المستعملة في وصف السكريات. على سبيل المثال السكريات الأحادية مصنفة طبقا لعدد ذرات الكربون الموجودة. وهكذا يسمى كل من إلجلايسيرالديهايد والأسيتون ثنائي الهيدروكسيل بالسكريات الثلاثية Trioses. لاحظ أيضا أنه في هذه المركبات أحدى ذرات الكربون تحمل أكسجين كاربونيل على الكربون الأول للجلايسيرالديهايد مكونة مجموعة الديهايد مكونة مجموعة كيتون وعلى الكربون الثاني للأسيتون ثنائي الهيدروكسيل مكونة مجموعة كيتون Ketone group. وهكذا بإمكاننا التمييز بين هدين السكرين الثلاثين بتسمية الجلايسيرالديهايد ألموز Aldose والإسيتون ثنائي الهيدروكسيل كيتوز عمرف بالمجاميسيح كيتوز عدم المتأكسد بواسطة مركبات معينة تختزل بدورها في

التفاعل. السكريات الحاملة لهذه المجاميع تسمى السكريات الإختزالية.

مايعنى النبات هو أن السكريات الأكثر أهمية هى السكريات الخماسية (سكريات تحتوى على خمس كربونات) والسكريات السداسية (سكريات تحتوى على ست كربونات).

السكويات السداسية Hexoses : السكريات السداسية الأربع د- جليكوز، د- مأتوز و د- جالكتوز توجد عموما في معظم النباتات إمّا كمكونات لبعض الكربوهيدراتات الأكثر تعقيداً أو مذابة في الخلية. عموما المجليكوز والفركتوز هما السكريان السداسيان الوحيدان الموجودان ذائبان بكيفية متحررة. بإمكان المرء أن يرى وبسرعة الإختلاف البسيط في تركيب هذه السكريات. في الثلاثة الأولى الإختلافات الوحيدة توجد على ذرتى الكربون الأولى والثانية. الفركتوز وكيتوزه وبذلك فهو يختلف عن سكرى الألدوز الجليكوز والمانوز، إلا أن الكربونات الأربع الأخيرة متطابقة في هذه المركبات الثلاث الجالكتوز يختلف عن الجليكوز في موضع مجموعة الهيدروكسيل على الكربون الرابع فقط.

I	H-C=0	CH₂OH	H-c=0	и-с=о
2	H-C-0H	ċ=o	но-с-н	H C OH
3	но-с-н	HO-C-H	но-с-н	но-с-н
4	H-C-0H	н — с — он	н-с-он	HO-C-H
5	н-с-он	н-с-он	н—с—он	H — C — OH
6	CH₂OH	l CH₂OH	CH₂OH	(CH₂OH
	د-جايكوز	د_قرکتوز	دمالوز	هجالكتورز

تتميّز السكريات السداسية باحتوائها المديد من ذرات الكربون الغير متماثلة Asymmetric carbons (تحتوى على أربع إحلالات مختلفة). هذا يسمح بتكوين العديد من الأشكال Diastereoisomers المختلفة في خواصها الفيزيائية. الغ. [لا أن هذه السكريات يمكن أيضا أن تكون لها صور مرآتية والتي هي متطابقة في كل الخواص الطبيعية ماعدا الدوران البصرى Optical rotation. نعني هنا الدوران البصرى أن مُستوى من الضوء المستقطب العرسل بواسطة محلول نقى من هذه المركبات المرآتية إما أن يُدار إلى البسار فيسارى الدوران «Levorotatory» وليميني الدوران «Dextrorotatory» حسب نوع الصورة المرآتية الموجودة. تقليديا يوضع الحرف د Italic letter d و علامة الزائد (+) قبل اسم السكر في حالة الدوران لليمين والحرف ل Italic letter 1 أو المدة الناقص (-) في حالة الدوران إلى اليسار. وهكذا يوجد عندنا د (+) جليكوز،

بالرغم من أن إستعمال د أو ل (+ أو -) يدل بعض الشيء على الخواص البصرية للسكريات لا يعطى أى معلومات على التشكيل حول المراكز الغير من البصرية للسكريات لا يعطى أى معلومات على التشكيل حول المراكز الغير من المخواص البصرية والذرة المفتاح التي تستعمل عادة في هذا النظام هي ذرة الكربون الغير متماثلة الحاملة لأعلى رقم. في السكريات السدامية هذه اللرة هي الكربون رقم 5 ويقال عن مجموعة الهيدروكسيل لهذا الكربون أنها في وضع د أو وضع ل. عندما نكتب تركيب سكر ما على الورق يكستب هيدركسيل كربون 5 لسكر سدامي (دع على يمين السلسلة الكربونية. في السكر السدامي (له الهيدوكسيل تكتب على يسار السلسلة الكربونية. في موضح في تكوين الجليكوز والفركتوز. عمليا كل السكريات الموجودة في النباد هي من التشكيلة د. إلا أنه ل - جالكتوز النادر هو أحد مكونات الموجودة في

$$H-C=0$$
 1 $H-C=0$ I CH_0OH
 $H-C=OH$ 2 $HO-C=H$ 2 $C=0$
 $HO-C=H$ 3 $H-C=OH$ 3 $HO-C=H$
 $H-C=OH$ 4 $HO-C=H$ 4 $H-C=OH$
 $H-C=OH$ 5 $HO-C=H$ 5 $H-C=OH$
 CH_2OH 6 CH_2OH 6 CH_2OH

السكريات الخماسية Pentoses: السكريات الخماسية هى سكريات تعتوى على خمس كربونات وهى نادراً ماتوجد مذابة على هيئة متحررة فى سيتلازم الخلية. إلا أن هذه السكريات توجد بغزارة كمكونات لبعض الكربوهيدراتات النباتية الأكثر تعقيداً. وهكذا د-زيلوز D-xylose ول-أرابينوز Arabinose على توجد فى النباتات كمكونات الزيلاتات Xylans على التوالى سكريات متعددة ضخمة لها وظيفة بنائية فى جدار الخلية.

بالإضافة إلى الزيانوز والأرابانيوز فإن السكريات الخماسية د – ريبوز . Orribose ثاتمة الوجسود في . Orribose ثاتمة الوجسود في النباتات كمكونات للأحماض الووية. بعض الأنزيمات المرافقة Coenzymes النباتات كمكونات للأحماض الهيدروجين والمجموعات تحتوى على د – رايبوز . المهمة في تفاعلات نقل الهيدروجين والمجموعات تحتوى على د – رايبوز . ملاه . كأحد مكوناتها. لاحظ التشابه الوطيد بين الرايبوز و 2 دى أكمى رايبوز. هذه . السكريات الخماسية تختلف في الإحلالات حول الكربون الثاني فقط. في .

مكان مجموعة الهيدروكسيل يحمل 2 ــ دى أكسى رايبوز ذرة هيدروجين. ستعلم المزيد عن هذين السكرين الخماسيين عند مناقشة التنفس وتركيب ووظيفة الأحماض النووية في الفصول اللاحقة.

التركيب المحلقي Ring structure أخيرا مضي من نقاشنا للكر بوهيدراتات إعبرنا السكريات كتركيبات لسلاسل مستقيمة بينما توجد الكر بوهيدراتات في الحقيقة على شكل حلقات أو دوائر. يوجد في سلسلة الكربون للجليكوز أربعة مراكز غير متماثلة (الكربون 2,3,3,2). إذا اقتربا موضعي الكربون 1,5 من بعضهما، كما قد يحدث في المحاليل، قد يتكون جسر أكسجيني بين هذان الكربونان مما ينتج عنه تكوين مجموعة هيدرو كسيل على الكربون 1. هذا يخلف مركز جديد لعدم التماثل حول الكربون 1. وبهذا يكون لجزي الجليكوز خمسة تكون في موضع α أ α على الكربون 1، وهكذا تضاف ملامح أخرى إلى تصنيفنا للكربوهيدراتات. بالرغم من أن α ، α دحيلكوز يظهر أن بنائهما متشابة جداً فهما مختلفان تماما في خواصهما الفيزيائية والكيميائية والحيوية. على سبيل المثال وحدات α د جليكوز تكون بنيان السليلوز وهو من السكريات المتعدة المكونة لجدار الخلية. واضع أن وظيفته هي التدعيم البنائي. من الناحية الأخرى وحدات α د حليكوز تكون بنيان النشأ. النشأ هو المادة التخويية الأكثر فيوعا في الباتات.

السكريات الأحادية ذات السلسلة المتطرعة Erunched chain monosaccharides لل السكريات الأحادية متفرعة السلسلة احدهما سكر يوجد في النباتات إثنان من السكريات الأحادية متفرعة السلسلة احدهما سكر خماصي الكربون يسمى أبينوز عماميلوز والآخر سكر سداسي يسمى هاماميلوز السهم Parsley وشجرة السهم Parsley وشجرة السهم Arrow wood كأحد مكونات ثلاثة جليكوسايدات aplucosides مختلفة على الأقل. بينت الدراسات الحديثة وجود الأبينوز في كثير من النباتات وبكميات كبيرة في بعض الحالات. النباتات الأخرى التي تحتوى على أبينوز تشمل عشب البط المحديثة وجود الأبينوز الله يتحتوى على أبينوز تشمل عشب المحديدة والمحديدة وجود الأبينوز على المينوز الشمل عشب المحديدة والمحديدة والإيادة الإيا

أكتشف هاماميلوز أو لا في قلف بندق – الساحر Witch - hazel حيث يوجد مختلطا مع التنين. وضحت دراسات شير بينبيرج وجماعته .Scherpenberg et al. (38) وسيلمير وكاندلير (40) Sellmair and Kandler) وجود الهاماميلوز في كثير من النباتات الراقية خاصة في أصناف .Frimula species

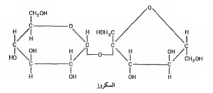
$$H - C = 0$$
 $H - C = 0$ $H -$

السكريات المحدودة العدد Oligosaccharides

عادة السكريات المحدودة العدد تصنف طبقا إلى وحدات السكريات الأحادية المكونة الأحادية المكونة الأحادية المكونة للسكر محدد العدد اثنان فهذا السكر يسمى سكر ثنائي Diasaccharide وإذا كان ثلاث فهر سكر ثلاثي Triasaccharide وإذا كان ثلاث فهر سكر ثلاثي عدد السكريات الأحادية إلى عدد

كبير فان التركيب يعرف بالسكر المتعدد.

سكر النباتات الراقية الثنائى الأساسى هو السكروز Sucrose وهو ناتج عن تكتف الجليكوز والفركتوز به هذا يعنى أنه فى تكوين السكروز الجليكوز يربط مع الفركتوز وينتج عن ذلك تنحية الماء. حيث أن السكروز هو سكر المائدة الشائع المستعمل يوميا فهو ذو اهمية إقتصادية للإنسان. وهكذا فإن النباتات المنتجة لكميات كبيرة من السكروز مثل قصب السكر واللفت السكرى هى ذات قيمة عالية جداً.

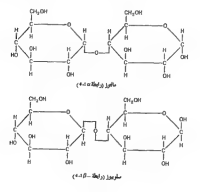


بالرغم من أن الجليكوز والفركتوز المكونان للسكروز هما سكران مختزلان المسكروز غير مُخترل. هذا راجع إلى أن المجموعتان المختزلتان للسكران السيطان مُشتركة في الرابطة التي تربطهما معاً والتي نتج عنها السكروز. هذا يعني إن الجسر الأكسجيني بين السكريين الأحاديين يوجد بين الكربون 1 للجليكوز والكربون 2 للفركتوز ويتتج عن ذلك تنحية مجموعتي الكربو كسيل المتحررتان لهذين السكرين. لابد أن نلاحظ أيضا من بناء السكروز أن الفركتوز يوجد على هيئة حلقة خماسية (حلقة فيرانوز furanosering) بالمقارنة مع الجليكوز الذي يوجد على هيئة حلقة سداسية (حلقة بايرونوز gyranose ring).

السكروز هو التكوين الأساسي الذي تنتقل به الكربوهيدراتات في النباتات الراقية. في السنوات الحديثة وبالإستعانة بالمواد المشعة تم توضيح هذه الحقيقة بجلاء. أظهرت تجارب أجريت على نباتات تمت فيها عملية البناء الضوئى فى جو من ثانى أكسيد الكربون المشع أن إنقال هذا الكربون المشع، بعد إتمام عملية البناء الضوئى، كان بصفة رئيسية على هيئة سكروز.

السكريات الثنائية الأخرى التي قد تكون لها أهمية ما هي عادة نواتع التفتت الجزئي للسكريات المتعددة مثل النشأ والسليلوز. بناءاً عليه التفتت الجزئي للسكريات المتعددة مثل النشأ والسليلوز. بناءاً عليه التحون من جزئين من د – جليكوز مرتبطين مما برابطة α (1–4). الأرقام هنا تشير إلى الكربونات الداخلة في الرباط بين جزئي الجليكوز. من الناحية الأخرى النفتت الجزيئي للسليلوز أو اللجنين قد ينتج السكر الثنائي سليبوز ecllobioso، وهو مركب يتكون من جزئين من د – جليكوز مرتبطين معا برابطة α (1–4). على القيض من السكروز فكل من المائتوز والسلوبيوز سكران مخترلان في الطبيعة.

يوجمد في كثير من النباتات سكريات ثلاثية مثـل جينتيانـوز gentianose



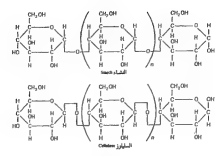
والرافينوز raffinose (29). عندما يتحلل جينتيانوز يعطى جزئيان من الجليكوز وجالكنوز. وجزئيان من الجليكوز وجزئية من الفركتوز. أما تحلل الرافينوز فيعطى جليكوز، فركتوز وجالكنوز. كل من الجينتيانوز والرافينوز سكران غير مختزلان. كميات صغيرة من الرافينوز توجد في اوراق الكثير من البناتات ولكن البذور تجمع كميات أكبر بكثير من الرافينوز خلال نضجها وتستهلكها أثناء الإنبات (29). يظهر أن فقدان أنسجة النبات للماء (كما هو الحال في تكوين البذور) يكون مصحوب بزيادة في تكوين الرافينوز. وجد زميرمان Zimmerman السكر الرباعي آستاكيسوز stackyose في العديد من أصناف الأشجار (49،48). تحلل الستاكيوز يعطى جليكوز، فركتوز، وجزئين من الجالكتوز.

بينت ملاحظية ويب وبيرلسبي Webb and Burley (44) الشيفسية أن الكربوهيدراتيات المنقول في الفراكسيناس Fraxinus americana، القسرع Cucurbita pepo، الفيرباسكم Verbascum thapsus، هو الستاكيسوز ولسيس السكروز.

السكريات المتعندة Polysaccharides

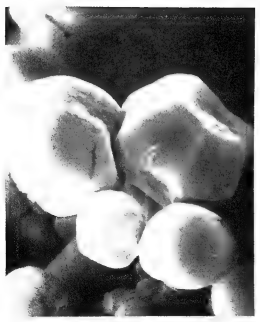
فى كثير من الحالات، السكريات البسيطة الذى ينتجها النبات لا تستعمل الحال، لكنها تتحول إلى سكريات متعددة. السكّران المتعددان الأكثر شيوعا فى النبات هما النشأ، ناتج تخزينى للنباتات، والسليلوز، سكر متعدد بُنائى، الذى يكون الجزء الأكبر من جدار الخلية. فى النباتات الدنيقة، مشل الطحالب والبكتريا والفطريات بالإضافة إلى النشأ والسليلوز توجد سكريات متعددة أخرى لها وظائف بائية وغدائية.

النشأ مركب ذو وزن جزىء عال، وعند التحلل المائى التام، ينتج جزئيات n د - جليكوز فقط. أيضا السليلوز ذو وزن جزىء عال، وعند التحلل المائى التام، ينتج جزئيات B دــ جليكوز. كل من هذين المركبين، والسكريات المتعددة بصفة عامة، (هناك استثناءات كثيرة) تختلف عن السكريات الأحادية والسكريات محدودة العدد لكونها عديمة الذوبان فى الماء ولإنتقادها للطعم الحلو.



العشأ starch الكثير من السكر المنتج في البناء الضوئي يتحول إلى نشأ يتجمع في أنسجة النبات على هيئة حبيبات نشأ. مثل هذه الحبيبات توجد بوفرة في الأعضاء التخزينية مثل البذور والبطاطا والأبصال. إلخ، حيث تكون غذاءاً إحتياطيا من أجل نمو وتنمية النبات. حبيبات النشأ كبيرة لدرجة يمكن معها تمييزها مجهريا (شكل 1-1).

بالرغم من أن النشأ عادة ما ينظر إليه كسلسلة مستقيمة ذات قطع متعددة polymer من وحدات الجليكوز فهو فى الحقيقة يتكون من إثنين من السكريات المتعددة أميلوز amylose وأميلوبكتين Amylopectin كل من هذه السكريات المتعددة أميلوز عن التحلل المائي. إلا أن أميلوز سلسلة مستقيمة ذات قطع متعددة من وحدات الجليكوز ، بينما أميلوبكتين جزىء متشعب. راوبط α (1-4) توجد في جزىء الأميلوز فقط. على القصيض من ذلك وبالإضافة إلى رابط α (1-4) يوجد في الاميلوبكتين روابط α (1-6) وهناك أيضا بعض البراهين تؤيد وجود روابط α (1-3) في الأميلوبكتين (64). نظراً لأن تركيب الأميلوبكتين (64). نظراً لأن تركيب الأميلوبكتين (64). نظراً في الماء. بسبب هذا الإختلاف في اللوبان يمكن فصل مكونا النشأ إذا ماثرك النشأ مغموراً في



شكل $T_{\rm c}$: صورة لحييات ننا ألذه ذات ثلاث أوجه أعنت بواسطة المجهر الإلكتروني. (Courtesy of Dr. C.T. Greenwood, Flour Milling and Baking Research Association, Chorleywood, England.) الماء لفترات زمنية طويلة. اللون الأسود المزرق الذي يحدث عندما إضافة اليود إلى النشأ راجع إلى الاميلوز. أما الأميلوبكتين فيعطى لون احمر أو بنفسجي مع اليد كل الآتي لجزىء الأميلوبكتين فيضع روابط α (1 α 4 α - α - α اليود. الشكل الآتي لجزىء الأميلوبكتين يوضع روابط α (1 α 4 α - α - α

السلهوز cellutos: جزىء السللوز سلسلة مستقيمة عديدة القطع ذات وزن جزىء عال ومكون من وحدات د _ جليكوز ملتحمة ببعضها بروابط (1-4). السليلوز هو المكون الأساسي لجدار الخلية وبذلك يمكن اعتباره المركب المعنوى الأكثر وفرة في العالم. الجدار الأولى للخلايا الجديدة يتكون من حوالي 20% سليلوز اما المحتويات الباقية فهي سكريات متعددة غير سليلوزية وكمية صغيرة من البروتين. أثناء نضوج الخلايا تتكدس محتويات جدارية جديدة لتكوين الجدران الثانوية ويحمل جدار الخلية بمواد غير كربوهيداتية مثل اللجنين، السويرين أو الكيوتين. يكون السليلوز حوالى 43% من الجدار الثانوي.

السليلوز مادة خاملة نسبياً ولا يتفتت كلياً إلا بالمعاملات الكيميائيسة الأكثر فعالية على سبيل المثال يمكن تفتيته إلى جليكوز عند معاملت. بحامض الهيدروكلوريك أو الكبريتيك المركزين أو هيدروكسيد الصديوم المركوه السليلوز لا يذوب في الماء ولكن يمكن أن يذوب في محاليل الأمونيا ذات الأملاح النحاسية. نظراً لفقدان السليلوز للتفاعل الكيميائي، فلا قيمة غلائية له. إلا أن نفت هذه الميزات تعطى السليلوز خواص بنائية ممتازة. بالرغم من أننا عادة ما نفكر في القيمة البنائية للسليلوز بالنسبة للنبات. يجب علينا أن ننظر أيضاً إلى قيمته البنائية بالنسبة الإنسان. قبل وفجر التاريخ، ومنذ ذلك الوقت خدمت الخواص الخاملة للسليلوز الإنسان بطرق متعددة - في الأدوات التي إستعملها وفي المسيجات وأهم من ذلك في البناءات التي بناها لحماية نفسه من يئته. حقا إن السليلوز ليس فقط المركب العضوى الأكثر وفرة في العالم، ولكنه أيضا أحد المركبات الأكثر قيمة.

المركبات المكتيبة Pectle compounds المركبات المكتينة لوحظ وجودها في النبات. حامض البكتيك pectic acid وإثبين من مشتقاته يسميان المكتين النبات. حامض البكتين protopectin توجد المدواد البكتينية بوفرة أكثر في الصفيحة الوسطى middle lamella بين جادران الخلايا، عادة على هيئة أملاح كالسيوم أو ماغنسيوم لحامض البكتيك إلا أنه يوجد أيضا البكتين والبكتين الأولى. حامض البكتيك النقى هو جزىء غير متفرع يحتوى على بمصفها بروابط من (1-4). عند التحلل المائي النام، يُطلق حامض البكتيك بيعنات حامض مالبكتيك النام، يُطلق حامض البكتيك المائي النام، يُطلق حامض البكتيك البكتيك المجالكتويورونيك يعتلب عن البكتيك المجالكتويورونيك يعتلب عن البكتيك المجالكتويورونيك يعتلب عن الجالكتويورونيك يعتلب عن الحالكتويورونيك يعتلب حامض الجالكتويورونيك يعتلب حامض الجالكتويورونيك يعتلب حامض عن الحالكتويورونيك يعتلب حامض عالمين كونه مجموعة كاربوكسين وينون وحامض الحالكتويورونيك وينون حامض الحالكتويورونيك وينون حامض عالمين كونه مجموعة كاربوكسين وينون وحامض حامض عالمينون كونه مجموعة كاربوكس حامض عقالوينول (CCOA)

البكتيك في الماء ويمكن ترسيبه بأيونات الكالسيوم.

البكتين يشابه إلى حد كبير حامض البكتيك، الفرق الوحيد يكمن في أسترة الكثير من مجموعات الكريوكسيل بمجموعات الميثايل. يكون البكتين مع الماء معلق غروى. هذا المملق فيستقره أو يكون هلامة عند إضافة تركيزات صغيرة من الكحول أو تركيزات عالية من السكر. قدرة البكتين على تكوين الهلاميات تعطى له قيمة تجارية وذلك في صنع الهلاميات.

مصطلح البكتين الأولى يُعنى به كل المواد البكتينية عديمة الذوبان (9). نظراً لعدم ثبات البكتين الأولى، فانه لم يتم فصل هذا المركب بنجاح. كتيجة لذلك لا يعرف الكثير عن تركيب ومكونات البرونهكتين بالرغم من أنه يحقد أنه جزىء أكبر بكثير من حامض البكتيك أو البكتين. البكتين الأولى يتجمع بكميات كبيرة في بعض الثمار مثل التفاح والكمثرى. خلال نضح الثمار يتحول البكتين الأولى إلى المواد الأكثر ذواباناً ــ البكتين وحامض البكتيك.

بالرغم من أن بقايا حامض الجالكتوبورنيك المرتبط به (1-4) يكون معظم المواد البكتينية، يظهر أنه من المؤكد أيضا وجود بعض السكويات المتعددة الغير يورنيدية nonuronide بكميات صغيرة. السكويات الغيريورنيدية التى فصلت من المواد البكتينية المتحللة ماثيا تشمل د – جالكتوز، ل – أرابايتوز، ل – رهامنوز، د – جليكوز، 2-0 – ميثايل – 2-0 – ميثايل بالمتحددة المتحددة المتحددة المتحددة المتحددة وجودها شائع في النباتات هي الزيلان المائع وأرابان من السكويات عندما تتحلل ماثيا تعطى زبلوز وأرابينوز على الثوالى. الزيلان هو السكر الخمامي المكتورة في النبات وذلك لكونه إحدى المكونات المهمة لنسيج الجدار الأخرى عادة الزيلان ذو قطع متعددة صغيرة وغير متفرعة نسبيا متكون من وحداث الخلوى. عادة الزيلان ذو قطع متعددة صغيرة وغير متفرعة نسبيا متكون من وحداث الخلوى. عادة الزيلان رما يجد أيضا وحداث سكرية أخرى (مثل ل – أراباينوز) ووحدات سكرية حامضية (مثل حامض جكيلوبورنيك).

الأرابان أيضا ينظر إليه كمتعدد القطع صغير نسبيا متكون بصفة رئيسية من

وحدات ل ــ أراباينوز مرتبطة بيعضها بروابط α (1 – 5). بالرغم من أن الأراباينوز هو السكر الرئيسي الموجود توجد أيضا سكريات أخرى مثل د ــ زيلوز. بالرغم من أن البتوسانات أحد مكونات نسيج الجدار الخلوى يظهر أنه هناك ندرة في توفر البتوساتات كمادة غذائية تخزينية. هذا على الأخص صحيح تحت ظروف نقص الفداء. التركيب الكيميائي للخشب المستخلص من شجرتين من مغطاة البذور وشيحرة من معراة البذور مبين في جلول 1-1.

تحول الكربوهيدراتات Transformation of carbohydrates

حالة الكربوهيدراتات في النبات حالة ديناميكية. في المراجع هناك أمثلة متعددة تشرح تفاعلات تحولية متنوعة بين الكربوهيدراتات المختلفة. أيضا، حيث أن الكربوهيدراتات هي مصدر كامن للطاقة، فتفتها ينتج عنه الطاقة المستعملة في كثير من التفاعلات التكوينة للخلية. تكوين البروتين، الدهنيات إلخ. بالإضافة فإن هياكل الكربون المنتجة كنتيجة للتحول وللتفتت الجزىء للسكريات ضرورية لبناء البروتين والدهنيات إلخ. أحد الملامح الأكثر شيوعاً وبحق الأكثر أساسية للتفاعلات التحولية الشاملة للكربوهيدريت هي التفسفر phosphorylation.

جدول 1-7: التركيب الكيميائي لخشب شجرتين من مفطاة البذور وشجرة من معرّات البذور. كل القيم هي نسب متوية لخشب خال من الفعالية الفائلة.

المكونات	الميبل الأحمر (Acer nurburm)	البيرك الأبيض (Betala papyrifera)	بالسام فير (Ables balsamea)
سليلوز	45	42	42
لجئين	24	19	29
جليكورونوزيلان	25	35	
جليكومانتان	4	3	_
أرابينو جليكورو نوزيلان	-	_	9
جالاكتو جليكو ماتنان	_	_	18
بكتين، ّنشأً	2	1	2

After T.E. Timell. 1965. In W.A. Coté, Jr., ed., Cellular ultrastructure of Woody plants. syracuse University Press. Syracuse, N.Y.

التفسفر Phosphorylation

فى أى دراسة لمجموع تفاعلات الكربوهيدراتات يظهر أن الخطوة العملية الأولى فى كل التفاعلات الشاملة للسكريات هى النفسفر.

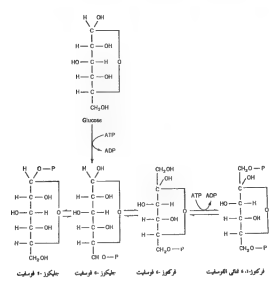
أول إشارة إلى أهمية النفسفر أتت من دراسات هاردن ويانج Harden and Young المبكرة في 1908. لقد أكتشفا أن الفوسفات الغير عضوى كان ضروريا لإحداث تخمر السكريات في عصير الخميرة الخالى من الخلايا.

لاحظا أيضا تجمع الفركتوز 6-1 ثنائى الفوسفيت فى خليطهم التفاعلى إذا ما أضيف الفوسفيت الغير عضوى. فى بعض الأحيان يشار إلى الفركتوز 6-1 ثنائى الفوسفيت باستر هاردن ويانج.

أحد أهم التفاعلات الأولية لمجموع تفاعلات الكربوهبدار تات هو تفسفر الجليكوز المحفّر بإنزيم الهيكسوكاينيز hexokinase. في هذا التفاعل تُنقل مجموعة فوسفيت إلى الكربون السادس للجليكوز من الأدينوسين ثلاثي المجموعة فوسفيت بدوره الفين المكرن (-6- فوسفيت. جليكوز -6- فوسفيت بدوره يمنيز المحكن أن يتحول إما إلى جليكوز -1- فوسفيت أو إلى فركسوز -6- فوسفيت. يشمل التفاعل الأول الأنزيم فوسفو جليكوز ما glucose 1-6 diphosphate ، ويشمل التفاعل الثاني الفوسفيت والمنوبيز phosphoglucomutase ، ويشمل التفاعل الثاني الأوسفيت يمكنه في وجود أدينوسين ثلاثي الفوسفات ATP والأنزيم فوسفو حليكوأيسوميريز phosphoglucoisomerase ، تشمل والمؤلي مكتوز فركتوز حافوسفيت يمكنه في وجود أدينوسين ثلاثي الفوسفات ATP والأنزيم فوسفوفركتو كاينيز phosphofructokinase أن يكون أكثر تفسفراً ليكون فركتوز موسم المفتاح في التحليل الجليكوزي glycolysis.

التحولات الداخلية interconversion لإسترات الفوسفات هذه يمكن أن تحدث بل تحدث فعلا في النبات. في حالة جليكوز -6- فوسفيت وفركتوز -6- فوسفيت فإن الأنزيم فوسفوجليكوأيسوميريز يحفز التحول الداخلي لهذان المركبان. وهكذا أيضا الأنزيم فوسفوجليكوميّيز يحفز التحول الداخلي

للجليكوز -6- فوسفيت وجليكوز-1- فوسفيت. بالنسبة لتحول الفركتوز 1-6 ثنائى الفوسفيت وترجيعه إلى فركتوز -6- فوسيفت فان الأمر يتطلب أنزيما مختلفا. هذا الأنزيم يسمى فركتوز – 6،1 ثنائى الفوسفاتيز. هذه الإسترات الفوسفاتية الأربعة يمكن اعتبارها نقاط على بداية الطريق للعديد من التفاعلات المتشعبة في الخلية. هذه التحولات موضحة في شكل 2-7.



شكل 2.7: الخطوات الأولية في أيض الكربوهيدراتات ... فسفرة الجليكوز والفركتوز.

تكوين وتفتيت السكروز synthesis and degradation of sucrose

لقد تين أن التكوين الحيوى biosynthesis بالسكروز يحدث في النباتات والصلة ثلاثة طرق. لقد أكتشف داودورف وجماعته tal منافقة على Doudoroff et al على المحافهم على البكتريا بيسيودموناس Pseudomonas انزيم قادر على تحفيز تكوين السكروز من الجليكوز -1- فوسفيت والفركتوز. هذ الأنزيم، يسمى سكروز فوسفوروليز sucrose phosphorylass، ولقد تم فصله أخيرا من البسيودوموناس (23،22).

سکروز نوسفورلنز جلیکوز -1- فوسفات + فرکتـوز ^{خو} سکـروز + فوسفات غیر عضوی

وكنتيجة للتحول الشكلى transformation للكربوهيدراتات، فإن النباتات قادرة تماما على الحصول على المادة الخام لهذا التفاعل وهكذا فإنه بالإمكان تماما حدوث مثل هذا التفاعل في النباتات. إلا أنه يستثنى من ذلك أحد البحوث (33) حيث فشلت كل المحاولات لاظهار فعالية هذا الأنزيم في النباتات الراقية.

تكوين السكروز، على الأقل بالنسبة للنباتات الراقبة، يظهر أنه يشمل uridine diphosphate glucose إلى مساهمة يوريدين ثنائي الفوسفويت جليكوز (8). الأنزيم سكروز (UDPG) وهو مركبُ أكتشف أولا في خلايا الخميرة (8). الأنزيم سكروز مينتينيز UDPG إلى الفركتوز، في sucrose synthetase يحفز نقل الجليكوز من UDPG إلى الفركتوز، في sucrose phosphate يحفز نقل الجليكوز من UDPG إلى الفركتوز -6- فوسفيت. يمكن توضيح كلا التفاعلين كالآتي:

سكروز سيتين پوريدين ثنائي الفوسفيت جليكوز + فركتوز ﷺ يوريدين ثنائي الفوسفيت + سكروز

> سكروز فوسفيت

يوريدين ثنائي الفوسفيت جليكوز + فركتوز 6- فوسفيت 💝 يوريدين ثنائي الفوسفيت + سكروز فوسفيت

السكروز فوسفيت المتكون فى التفاعل الثانى يمكن أن يتحلل بواسطة أنزيم فوسفاتيز لينتج سكروز.

ليس واضحا حتى الآن فيما إذا كان تكوين السكروز في النباتات بالطرق الثلاثة المذكورة يتم في نفس الوقت. إلا أن فعالية السكروز سينتينيز والسكروز فوسفيت سينتينيز قد لوحظت في كثير من النباتات (37،28،17). من الناحية الأخرى فعالية سكروز ــ فوسفوريليز لوحظت فقط في عدد محدود من النباتات الأقل رقيا. ما هو موجود من براهين الآن يبين أن UDPG هو احد الملامح المهمة للتكوين الحيوى في النباتات الراقية. الانزيم إنفيرتيز يحفز التحلل الماشي للسكروز في النباتات الراقية.

سكىروز + ماء → جليكوز + فركتوز

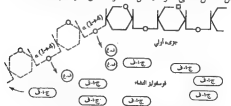
يعتقد أن هذا التفاعل يسير في اتجاه واحد، وهكذا فان التحلل المائي يكاد أن يكرن تاماً. حقيقة أن السكروز قد تم فصله من أنواع من الأنسجة النباتية تبين أل الطريق الرئيسي لتفتت السكروز في النباتات ربما تكون من خلال فعالية هذا الأزيم. إلا أن هذا تخمين لاغير حيث أن مهمة الأنفرتيز في التصور الشامل لمجموع تفاعلات الكربوهيداتات ليست، حتى الآن، واضحة. الملاحظة الشيقة أن حامض الجبريلين، منظم لئمو النبات، تبين أنه ينمي تكوين الأنفرتيز في العديد من منظومات النمو النبات، (22،25،25). في فصل لاحق سنناقش مهمة حامض الجبيريلين في فسيولوجيا النباتات.

synthesis and degradation of starch النشأ

عبر السنوات الأخيرة تطورت دراسة مجموع تفاعلات النشأ في الخلية النباتية إلى موضوع معقد وشيق. أحد الإستنتاجات العامة المستخلصة من الدراسات العديدة حول هذا الموضوع هي أن تكويس وتفتيت النشأ تنظمه مجموعة من الأنزيمات، بعض هذه الأنزيمات يملك خاصتي التكوين والتفتيت، حسبما تمليه الظروف الوقتية عند مكان التفاعل. التكوين synthesis: أكتشف هينز Hanes) وجود فوسفوريليز النشأ synthesis أن phosphorylase في نباتات البطاطا والبازلاء وبين فعاليته خارج الخلية الحية in لحيث بالمال والبازلاء وبين فعاليته خارج الخلية الحيث بمكن vitro. لقد وجد أنه عند تواجد هذا الأنزيم مع الجليكوز -6- فوسفيت يمكن لجزئيات الجليكوز تكوين سكر متعدد - تنطلب هذه العملية أيضا جزىء أولى وقابل متكون من 3 (مالتوز ثلاثي maltotriose) إلى حد أقصاه 20 من متبقيات الجليكوز مرتبطة بعضها بروابط مه (4-4) جليكوسيدية.

جليكوز الجليكوز -1- فوسفيت يضاف إلى النهاية الغير إختزائية للجزىء الأولى ليكون رباط n (1-4) عند تلك النقطة. هكذا أنزيم فوسفوريليز النشأ يحفز إضافة وحدات الجليكوز واحدة بعد الأخرى إلى النهاية الغير إختزائية لجزىء أولى وبذلك تبنى سلسلة جزىء الأميلوز (شكل 2-3).

فوسفوريليز النشأ يمكن إعتباره أيضا إنزيم مُفتت وذلك لأنه في وجود الفرسفات الفير عضوى، بامكان فوسفوريليز النشأ تحفير الإنشقاق الفوسفورى لرابطة مه (1-4) لجزىء الأميلوز ولتكوَّن جرثيات جليكوز -1-فوسفيت. تسمى علماء العملية التحلل الفوسفورى phosphorolysis. يختلف التحلل الفوسفورى عن التحلل المائي لكونه يشمل عناصر حامض الفوسفوريك بدلا من الماء.



شكل 3-7: تكوين جزىء أساور إإضافة وحداث جليكوز إلى الطرف الغير تمكيرول لجزىء أولي. تُمميّز الفناهل هو فوسفورايلز النشأ. ج-1-ف حجليكوز-1- فوسفيت

التركيزات العالية للفوسفيت الغير عضوى ولأيون الهيدروجين PH تساعد على التحلل الفوسفوري بينما التركيزات المنخفضة لكل من PH والفوسفيت الغير عضوى تساعد على تكوين النشأ. يجب ملاحظة أن الأبحاث الحديثة لمجموع تفاعلات النشأ دلت على أن فوسفوريليز النشأ هو بصفة رئيسية أنزيم مُفَتت (26). لقد تم استخراج فوسفوريليز النشأ من عدد من النباتات ويظهر أنه يوجد في كل النباتات (45).

أنزيم آخر قادر على تكوين روابط α (1-4) باضافة الجليكوز إلى جزىء أولى هو ترانسجليكوسيليز UDPG transglycosylas. هذا الأنزيم أكتشف أولا UDPG . هذا الأنزيم أكتشف أولا للقاصوليا، اللمرة، والبطاطا حيث تبين أنه يحفز نقل الجليكوز من مالتوز، مالتوز في قابل أو جزىء أولى. هذا الجزىء الأولى يمكن أن يكون مالتوز، مالتوز ثلاثي (3 وحدات جليكوز) أو حتى جزىء نشأ (35). عندما يستعمل النشأ كجزىء أولى يمكن إضافة وحدات الجليكوز أم إلى أميلوز أو اميلوبكتين. وهكذا يظهر أن UDPG ترانسجليكوسيليز يتطلب وجود رابطة α (1-4) جليكوسيلية إضافية.

ترانسجليكوسيلز جاي (4 -- 1) عابل جليكوسيل + UDPG + عابل جليكوسيل

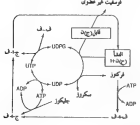
في تكوين النشأ ربعا يعمل السكروز كمانح للجليكوز. وجد أكازاوا وجماعته وجماعته فله الله مكروز وحماعته فله النشأ، سكروز وجماعته ويريدين ثنائي الفوسفويت (UDP) ينتج عنه نقل مقدار قيم من الكربون المشع إلى النشأ. أفترح هؤلاء أن جليكوز السكروز ينقل أولا إلى UDP مكونا UPDG كتنيجة لإنعكاس تكوين السكروز. بعد ذلك الجليكوز المنقول إلى UPDG ينقل بدوره إلى النشأ. هذه الطريقة تين كيفية المحافظة على إمداد مستمر من UDPG من أجل تكوين النشأ شكل (4-7).

بينت الإكتشافات الحديثة أن UDPG ربما لايلعب إلا دوراً ثانويا فقط فى تكوين النشأ. على سبيل المثال أوضح ميوراتا وجماعته Murata <u>et al</u> (31،30) أن الأدينوسين ثنائى الفوسفيت جليكوز (ADPG) يستخدم بكفاءة أكثر فى تكوين

النشأ من UDPG. يؤيد هذه النتائج إكتشاف أن ADPG كمركب طبيعي في الذرة (36) والأرز (30-31). بالنظر إلى ماذكر أعاده ربما من المستحسن أن يسمى UDPG ترانسجليكوسيليز أميلوزسينتيتيز. في طريقة تكوين السنشأ الموضحة في شكل 4-7 يمكن أحلال ADPG محل UDPG.

مازال هناك انزيم آخر وجد أنه يحفز تكوين روابط ١٥ (١-4) الجليكوسيدية. هذا الأنزيم يسمى أنزيم - د D- enzyme ولقد أكتشفه أولا بيث وجماعته Peat et al (34) في البطاطا وأتضح أنه يحفز النقل العكسي لإثنين أو أكثر من وحدات الجليكوز من مالتوديكسترين (سلاسل جليكوز متكونة من أكثر من وحدتين ذات روابط α (1-4)) إلى قوابل متنوعة.

إذا اعتبرنا أن أحد جزئيات المالتوز الثلاثي هو مادة الأساس substrate وأن جزئيا آخر هو القابل فإن أنزيم - د يمكن أن يحفز تكوين مالتوبينت أوز maltopentaose تضاف وحدات المالتوديكسترين إلى الطرف الغير مُختزل للجزىء القابل.



شكل 4.7 : رسم تخطيطي لتكوين النشأ. ن 6- ن، ج 6- ف و ج - 1- ف تمثل فر كتوز -6-نوسفىيت، جليكسوز-6-فوسفسيت وجليكوز -1- فوسفيت على التوالي. (After T. Akazawa et al. 1964, Plant

Physiol. 39:371.)

أوضحا ووكر و ويلان Walker and Whetan انه إذا انْحَى الجليكوز الـذى يتجمع فى التفاعل المذكور أعلاه بواسطة بعض التفاعلات الأخرى للخلية فان سلاسل أميلوز ذات أطوال قيمه يمكن بناؤها بواسطة أنزيم ــ د. على سبيـل المثال فَسُفَرت الجليكوز إذا وجد الهيكسوكاينيز وإلـ ATP.

فوفسوريليز النشأ، UDPG ترانسجليكوسيليز (مُكون الأميلوز) وانزيم – د جميعهم يُحفز تكوين روابط Ω (Ω) جليكوسيدية. إلا أنه وكما ذكر سابقا أين جزىء النشأ يحتوى أيضا على روابط Ω (Ω) جليكوسيدية عند نقط تفرعه. عصارات البطاطا تحتوى على انزيم (انزيم – كيو Decenzme) قادر وجليبوت جزىء مثل اميلوبكتين باستعمال الأميلوز كمادة تفاعل. يُوم وجليبوت Jabaum and Gilbert كان أول من استخرجا انزيم – كيو من عصارة البطاطا. يحتقد أن أنزيم – كيو يحفز نقل سلاسل وحدات الجليكوز الصغيرة من جزىء مثل الأميلوز، والذى سنسميه الجزىء المانع، إلى جزىء قابل ذو أربع وحدات جليكوز ذات روابط Ω (Ω). السلاسل الصغيرة المنقولة تُرْبَط مع الكربون السادس لأحد وحدات الجليكوز للجزىء القابل لتكوين روابط Ω (Ω) جليكوسيدية (شكل Ω 2.).

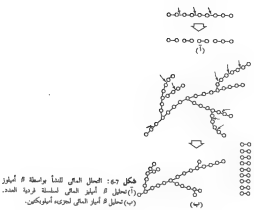
شكل 5-7 : رسم تخطيطي بيين تكوين جزىء أميلوبكتين محفزاً بإنزيم_كيو.

الإحتمال الأكثر توقعا أن النشأ يتكون كنتيجة لإزدواج فعالية أنزيم – كيو وأنزيم أو أكثر من الأنزيمات المعروفة بأنها تحفز تكوين روابط x (1–4). إلا أن هذا لم يتضح بعد، والسؤال عن كيفية تكوين الأميلوز والأميلوبكتين معا في نفس حبيبة النشأ لم تتم الإجابة عليه بعد. حقا إن حضن أنزيم - كيو مع فوسفوريليز النشأ في نفس مخلوط التفاعل ينتج عنه خليط من السكريات المتعددة المتفرعة فقط دون التكوين الفردى للأميلوز والأميلوبكتين (2)، اللذان ربما يتكونا في مواقع مختلفة من الخلية.

إنه من الشيق أن نلاحظ أنه في نبات واحد على الأقل (الذرة الحلوة) يتكون سكر متمدد من نوع الجليكوجيين (نشأ حيواني نباتي phytoglycogen (كما يتكون أميلوز وأميلوبكتين (45). النشأ الحيواني النباتي مثل النشأ الحيواني أكثر تفرعا من الأميلوبكتين ويحتوى على العديد من الروابط التي تربط سلسلة بأخرى حيث أنه لا أحد من الأنزيمات السابق شرحها قادر على تفكيك سلاسل النشأ الحيواني النباتي، فالرأى المفضل هو أن الذرة الحلوة تحوى انزيمات النشأ الحيواني مكنها القيام بهذه المهمة.

الفقت degradatio : كل من α و θ اميليز ذو اهمية أساسية ف تفتيت النشأ. هُذان الأنزيمان وجدا في أنواع متعددة من النباتيات ويمشلان أحسن الوسائل لتحريك مخزون الكربوهيدراتات في النبات، وهما أيضا من انزيمات التحلل المائي حيث يحفزان إضافة عناصر الماء إلى روابط α (4-1) الجليكوسيدية.

لقد تم فصل ثر اميليز، الموجود بكثرة في البذور، من العديد من النباتات. حضن هذا الأنزيم مع الأميلوز يفتت جزىء الأميلوز بالكاصل إلى مالتوز. مبتدئين عند النهاية الغير ثمختزلة لجزىء أميلوز متكون من عدد زوجي من وحداث الجليكوز، يُتحى ثر اميلز بنجاح وحداث المالتوز حتى يتم تفتت كل المجزىء إلى مالتوز، إلا أنه إذا كان جزىء الأميلوز متكون من عدد أحادى من وحداث الجليكوز فان التحلل المائي في وجود ثر أميليز ينتج عنه جزئيات مالتوز وجزىء مالتو ترايوز. المالتوترايوز يمثل وحداث الجليكوز الثلاث عند نهاية المطرف الإختزالي لجزىء الأميلوز. إذا كان الجزىء اميلوبكتين فعندها يسدأ ثر اميلز من النهاية الغير مُختزلة لكل تفرع وينحى بنجاح وحداث مالتوز ويتقى على وحداة جليكوز ذات روابط من (1-6) (الشكل 6-7).



دراسة فعالية كل من α , α اميليز ستظهر أن طريقة عمل كل منهما مختلفة تماما. بينما ينحى α أميليز وحدات المالتوز واحدة بعد الأخرى من النهاية الغير مُختولة لسلسلة من وحدات الجليكوز، يُهاجم α أميليز، بدون تحديد، أى رباط α (α) في جزىء النشأ. هذا يعنى أن α أميليز يمكن أن يحلل مائيا روابط α (α) عند كلا النهايين أو في وسط الجزىء. إذا هوجمت سلسلة متفرعة تتحلل مائيا كل روابط α (α) إلى حدود ثلاثة وحدات ذات روابط (α) نواتج فعالية α اميلز على النشأ هي خليط من السكريات المحسدودة أو الديكسة بن شكار (α -7).

بالإضافة إلى فعالية α،ε أميليز فإن أنزيم فوسفوريلينز النشأ بامكانه أيضا تفتيت النشأ بواسطة انشقاق فوسفورى لروابط α (1-4) الجليكوسيدية. فعالية فوسفوريليز النشأ التفتيتية سبق نقاشها في نفس الجزء من هذا الفصل المتعلق بفعالية هذا الأنزيم التكوينية.

بناءاً عليه، لدينا صورة عامة لتكوين وتفتيت النشأ، تبدأ بالجليكوز وتنتهى بالجليكوز. لاحظنا أيضا أن العديد من الأنزيمات ذات علاقة بمجموع تفاعلات النشأ وتتطلب عملية بناء أو تفتيت جزىء النشأ فعالية متجانسة من العديد من هذه الأنزيمات مع بعضها.

synthesis and degradation of cellulose تكوين وتفتيت السليلوز

التكوين: synthests على النقيض من مجموع تفاعلات النشأ، معرفتنا لمجموع تفاعلات النشأ، معرفتنا لمجموع تفاعلات السيليوز محلودة جداً. معظم المعلومات حول تكوين السيلوز تأتى من دراسات على نوع من البكتريا يتبع الجنس أسيتوباكتر تكربوهيدراتات وسطية مُميزة بمنتج للسليلوز. عند تغدية مزارع أسيتوباكتر بكربوهيدراتات وسطية مُميزة ب

اليود. نتيجة لانشطار 148 من روابط الأميلوبكتين الجليكوسيدية. (جم) الحدود الممحتملة لتركيب الديكستينات الناتجة من تفتت الأبيلوبكتين.

وجد أيضا أن مركبات أخرى غير الجليكوز يمكن استخدامها كمركبات وسطية لهذه العملية. هذا يعنى أنه عندما تغذى الأسيتوباكتر بكربوهيدراتات غير الجليكوز (مثلا المانيتول، جلايسيرول) فان الأنزيمات اللازمة لتحويل هذه الكربوهيدراتات إلى جليكوز يجب أن تؤدى مفعولها قبل دمج كربون هذه المركبات في السليلوز.

عند تغدية أسيتوباكتر أسيتجينم acetobacter acetigenum بحامض اللبن lacti متميز بمجموعة الكاربوكسيل (14c OOH) يُحمل الكربون المتميز إلى السليلوز ر التوزيع المتماثل للكربون المتميز في جزىء السليلوز يدل على أن السليلوز ر التوزيع المتماثل للكربون المتميز في جزىء السليلوز يدل على أن وحدات جليكوز السليلوز تتكون بإلتحام مركبين كل منهما ذو ثلاث كربونات (5).



إذا سمح للأسيتوباكتر زايلييم A. xylinum بالكربون المُعين الملكوز، مُميسز بالكربون الأول أو السادس، كأساس لتكوين السليلوز، كل الكربون المُميز تقريبا يبقى سليما على جليكوز السليلوز المتكون حديثا (20). هذه التتاتج تبين بوضوح أنه عندما يكون الجليكوز المصدر الوحيد للكربون فانه يدخل في تكوين السليلوز كجزىء سليم بدون سابق تفاعل أو تجزئة. ما تجمع من دلائل يدل على أنه بالرغم من أن الجليكوز لا يتعرض لأى تجزئة مسبقة فان فسفرة الجليكوز يدكن أن تكون ضرورية قبل أن يتم تحويله إلى سليلوز (39).

لقد تم إنجاز بعض الأعمال الشيقة بخصوص إمكانية مساهمة UDPG فى تكوين السليلوز وفى تكوين النشأ. جليسر (18) glaser وجد أن الأنزيمات المستخرجة من خلايا اسيتوباكتر زيلينيام بامكانها تكوين السليلوز في وجود UDPG المُميز بالجليكوز. إلا أن إحلال الجليكوز المميز بدلا من UDPG كانت نتيجته سليية. تكوين السليلوز في منظومة UDPG يُستهله بدرجة كبيرة إضافة جزىء قابل (سيلوديكسترين cellodextrin) إلى الخليط.

ابل - جلیکوسیل - قابل
$$+$$
 UDP + قابل + UDPG + قابل - قابل

ما هو أكثر أهمية هو ما وجده بروموند وجيبون Lupinus albus (نبات راقي) (7) من أن الأنزيمات المستخرجة من لوبينس ألباس Lupinus albus (نبات راقي) قادرة على تكوين السليلوز من UDPG. بناءاً عليه يظهر أنه في بعض الحالات على الأقل تكوين السليلوز مماثل لتكوين النشأ. مازالت هناك حاجة للكثير من المعمل بخصوص هذه الناحية من تكوين السليلوز، لكن هناك أمل في الميكانيكية التي تقدمها نظرية UDPG للدمج الجليكوز في سلسلة السليلوز. في احد الدراسات التي شملت نبات راقي (نبات فول المانع mung bean seedlings وُجد

الفعت degradation: غنى عن القول أن تفتت السليلوز هو أحد الملامح الأساسية لميذا العالم. لو لم يكن هذا ممكناً لتغطت الأرض بالنباتات الميتة ولحدث نقص ملحوظ في غاز ثانى أكسيد الكربون الجوى. إلا أن الطبيعة أمدتنا بكائنات أولية حية مختلفة قادرة على تفتيت السليلوز، من بينها بعض أصناف من المكتريا والفطريات.

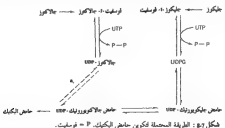
طبقا لما هو متوفر من أدلة يمكن اعتبار التحلل المائى للسليلوز هجوم عشوائى α (1-40). يُختزل جزىء السليلوز إلى سيلوديكسترين cellodextrin وفى النهاية إلى سيلوييوز cetlobiose سكر ثنائى متكون من وحدتين من الجليكوز. الأنزيمات المساهمة فى التحلل المائى العشوائى للسليلوز إلى سيلوييوز لم تُعرّف بعد لكنها جمعت تحت تسمية عامة هى سليوليز.

رابطة 8 (١-4) يمكن تحللها مائيا بواسطة أنزيم سيلوبييز

میلوایزات سیلولوز -- میلودیکسترین -- میلویوز -- جلیکوز

تكوين وتفتيت المواد البكتينيه Synthesis and degradation of pectic substances

عموما يعتقد أن أول مصر لتكويمن المواد البكتينية هو من خلال وساطة UDPG. يؤيد هذا ملاحظة أن كل من الجليكوز والجالاكتبوز هما مادتمان أساسيتان جيدتمان لتكوين حامض البكتيك وأن UDPG وجالاكتوز - UDP يمكن تحويل كل منهما إلى الآخر بسهولة. شكل 7-8 يظهر ممراً محتملا يمكن أن يتكون عن طريقة حامض البكتيك. في هذا الممر بامكاننا أن نرى أين يدخل الجليكوز أو الجالاكتوز في تكوين حامض البكتيك. كل التفاعلات الموضعة وجدت في النباتات ما عدا مساهمة حامض جالاكتويورنيك المنشق عن حامض جالاكتويورنيك - UDP في سلسلة حامض البكتيك. إلا أن هذه الخطبة الأخيرة هي افتراض منطقي، على الأخص بالنظر إلى مساهمة UDPG في تكوين السكريات المتعددة الأخرى مثل النشأ والسليلوز. مجموعات الميثايل الموجودة في المواد البكتينية المؤسترة esterfied إلى مجموعة الكاربوكسيس لوحدة حامض الجالاكتويورنيك، من المحتمل جداً أنها مُعطاة بواسطية المتيو نين methionine من خلال إس - أدينو سيلمثيو نين methionine لقد تبين أن مركب إس - أدينو سيلمثيونين ذو فعالية في نقل مجاميع الميثابل. التحلل المائي لروابط α (1-4) للمواد البكتينية يُحفِّز ، انزيم بكتين



جالاكتويورونينر المتعـــدد polygalactouranase. التحلـــل المائــــى لروابـــط الإسترميثايل للبكتين يُحفّزه بكتين ميثايل إيستريز.

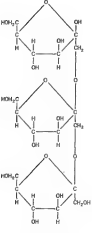
الإنبوليين inulin

قبل أن نترك مناقشة الكريوهيدراتات، يجب ذكر المادة الإحتياطية، الأينولين والموجودة بكثرة في نبات العائلة المركبة، على وجه الخصوص مصادر الإنولين الجيدة هي البطاطا الحلوة dahlia، تشيكوري chicory، أرتيتشوك القدس الجيدة هي البطاطا الحلوة dahlia، تشيكوري chicory. أوتيتشوك القدس فركتوز متصلة بروابط فر (2-1) غير متفرعة. إلا أنه، عند التحلل المائي ينتج الأنولين كمية بسيطة من الجليكوز. الآن يعتقد أن هناك وحدتان من الجليكوز في جزىء الأنولين أحدهما في مكان ما في الوسط والآخري عند الطرف أي الإخترالي للسلسلة لتعطي رابطة كرابطة السكروز. بناءاً عليه يجب أن يكون الإخترالي للسلسلة لتعطي رابطة كرابطة السكروز. بناءاً عليه يجب أن يكون بقايا القركتوز وأنه لغرض التبسيط أستيعدت وحدتي الجليكوز ما هو متوفر من بقايل الإنولين يتكون بواسطة نقل جزء الفركتوز لجزىء السكروز إلى جزءة قابل.

جليكوز _ فركتوز + جليكوز (فركتوز) ن 🗢 جليكوز _ (فركتوز). فركتوز + جليكوز

وجدت أنزيمات قادرة على التحلل المائى لروابط β (2-1) للأنولين فى نبات أرتيتشوك القدس (3) Jerusalem artichoke. أقترح البعض أن هذه الأنزيمات تعمل على تحويك الإنولين الذى يستخدم أثناء نمو السيقان الأنبوبية لهذا النبات.

فى عائلة النجيليات تمت إكتشافات أخرى لسكريات متعددة ذات سلاسل قصيرة والتى تتكون فى الأساس من وحدات فركتوز ذات روابط β (2-6). هذه السكريات المتعددة تسمى ليفانات levans وهى تشبه الأنولين فى أن أحـد طرفيها ينتهى بمتبقية سكروز.



أنيولين (-28 وحلة فركتوز)

الملخيص Summary

عموما، كربوهيدراتات النباتات يمكن فصلها إلى مجموعتين كبيرتين. مجموعة مهمتها الرئيسية التخزين. مجموعة مهمتها الرئيسية التخزين. بالنسبة لجميع الكربوهيدراتات فان المواد الأكثر أهمية للنبات هى النشأ كمادة تخزينية والسليلوز كمادة بنائية. كل من النشأ والسليلوز جزئيات متعددة القطع متكونة من وحدات جليكوز النشأ مرتبطة بصفة رئيسية بروابط α (۱-4) جليكوسيدية أما وحدات جليكوز السليلوز فهى مرتبطة بروابط α (۱-4) جكيلوسيدية أما

تنتقل الكربوهيدراتات فى النبات على شكل سكروز وهو سكر ثنائى متكون من جليكوز وفركتوز فى روابط (1-2). يعتقد أن السكروز هو أساس تكوين الإنولين المادة التخزينية المتكونة بصفة رئيسية من وحدات فركتوز.

REFERENCES

- Akazawa, T., T. Minamikawa, and T. Murata. 1964. Enzymic mechanism of starch synthesis in ripening rice grains. Plant Physiol. 39:371.
- Barker, F., H. Nasr, F. Morrice, and J. Bruce. 1950. Bacterial breakdown of structural starches in the digestive tract of ruminant and non-ruminant mammals. J. Path. 62:617.
- Baum, H., and G. A. Gilbert. 1953. A simple method for the preparation of crystalline potato phosphorylase and Q-enzyme. Nature 17:983.
- Bernfeld, P. 1951. Enzymes of starch degradation and synthesis. Adv. Enzymol. 12:379.
- Bourne, B. I., and H. Weigel. 1954. ¹⁴C-cellulose from Acetobacter acetigenum. Chem. Ind., 132.
- Brimacombe, J. S., and M. Stacey. 1962. Cellulose, starch, and glycogen. In M. Plorkin and H. S. Mason, eds., Comparative Biochemistry. New York: Academic Press.
- Brummond, D. O., and A. P. Gibbons. 1964. The enzymatic synthesis of cellulose by the higher plant. Biochem. Biophy. Res. Com. 17:156.
- Caputto, R., L. F. Leloir, C. E. Cardini, and A. C. Paladini. 1950. Isolation
 of the coenzyme of the galactose phosphate-glucose phosphate transformation.
 J. Biol. Chem. 184:333.
- Davies, D. D., J. Giovanelli, and T. A. Rees. 1964. Plant blochemistry. Oxford: Blackwell Scientific Publications.
- Doesburg, J. J. 1973. The pectic substances. In L. P. Miller, ed., Phytochemistry. New York: Van Nostrand Reinhold.
- Doudoroff, M., N. Kaplan, and W. Z. Hassid. 1943. Phosphorolysis and synthesis of sucrose with a bacterial preparation. J. Blo. Chem. 148:67.
- Edelman, I., and M. A. Hall. 1964. Effect of growth hormones on the development of invertase associated with cell walls. Nature 201:296.
- Edelman, J., and T. G. Jefford. 1964. The metabolism of fructose-polymers in plants. Biochem. J. 93:148.
- Elbein, A. D., G. A. Barber, and W. Z. Hassid. 1964. The synthesis of cellulose by an enzyme system from a higher plant. J. Am. Chem. Soc. 86:309.
- French, D. 1954. The raffinose family of oligosaccharides. Adv. Carbohydrate Chem. 9:149.
 Fruton, J. S., and S. Simmonds. 1959. General biochemistry. New York: John
- Wiley & Sons.

 17. Gibbs, M. 1959. Metabolism of carbon compounds. Ann. Rev. Plant Physiol.
- Gibbs, M. 1959. Metabolism of carbon compounds. Ann. Rev. Plant Physiol. 10:329.
- Glaser, L. 1958. The synthesis of cellulose in cellfree extracts of Acetobacter xylinum. J. Biol. Chem. 232:627.

- 19. Gottschalk, A. 1958. The enzymes controlling hydrolytic phosphorolytic and transfer reactions of the oligosaccharides. In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 6:87.
- 20. Greathouse, G. 1957. Biosynthesis of C14 labeled cellulose by Acetobacter xylinum. IV. From d-glucose-1-C14, d-glucose-6-C14 and glycerol-1,3-C14. J. Am. Chem. Soc. 79:4505.
- 21. Hanes, C. S. 1940. The reversible formation of starch from glucose-1-phos-
- phate catalysed by potato phosphorylase. Proc. Roy. Soc. B, 129:174.
 Hassid, W. Z., and M. Doudoroff. 1950. Enzymatic synthesis of sucrose and other disaccharides. Adv. Carbohydrate Chem. 5:29.
- 23. Hassid, W. Z., and M. Doudoroff. 1950. Synthesis of disaccharides with bacterial enzymes. Adv. Enzymol. 10:123.
- 24. Hobson, P. N., W. J. Whelan, and S. Peat. 1951. The enzymatic synthesis and degradation of starch. XIV, R-enzyme. J. Chem. Soc. 1451.
- 25. Kaufman, P. B., N. Ghosheh, and H. Ikuma, 1968. Promotion of growth and invertase activity by gibberellic acid in developing Avena internodes. Plant Physiol. 43:29.
- 26. Manner, D. J. 1973. Starch and inulin. In L. P. Miller, ed., Phytochemistry. New York: Van Nostrand Reinhold.
- 27. Maruo, B., and T. Kobayaski. 1951. Enzymic scission of the branch links in amylopectin. Nature 167:606.
- 28. Mendicino, J. 1960. Sucrose phosphate synthesis in wheat germ and green leaves, J. Biol. Chem. 235:3347.
- 29. Miller, L. P. 1973. Mono- and oligosaccharides. In L. P. Miller, ed., Phytochemistry. New York: Van Nostrand Reinhold.
- 30. Murata, T., T. Minamikawa, T. Akazawa, and T. Sugiyama. 1964. Isolation of adenosine diphosphate glucose from ripening rice grains and its enzymic synthesis. Arch. Blochem. Biophys, 106:371.
- 31. Murata, T., T. Sugiyama, and T. Akazawa. 1964. Enzymic mechanism of starch synthesis in ripening rice grains. II. Adenosine diphosphate glucose pathway. Arch. Biochem. Biophys. 107:92.
- 32. Palmer, J. M. 1966. The influence of growth regulating substances on the development of enhanced metabolic rates in thin slices of beetroot storage tissue. Plant Physiol. 41:1173.
- 33. Pandya, K. P., and C. V. Ramakrishnon, 1956. Biosynthesis of sucrose in sugar cane leaves. Naturwiss. 43:85.
- 34. Peat, S., W. J. Whelan, and W. R. Rees. 1953. D-Enzyme: A dispropor-
- tionating enzyme in potato juice. Nature 172:158, 35. Ranson, S. L., and M. Thomas, 1963. Enzyme action in plant metabolism. In W. B. Turill, ed., Vistas in botany. New York: Macmillan.
- 36. Recondo, E., M. Dankert, and L. F. Leloir. 1963. Isolation of adenosine diphosphate D-glucose from corn grains. Biochem. Biophys. Res. Commun. 12:204.
- 37. Rorem, E. S., H. G. Walker, and R. M. McCready, 1960, Biosynthesis of sucrose and sucrose-phosphate in sugar beet leaf extract. Plant Physiol. 35:269.
- 38. Scherpenberg, H. van, W. Grobner, and O. Kandler. 1965. Beitr. Blochem. Physiol. Naturstoffen Festschr. 387, 406.
- 39. Schramm, M., Z. Gromet, and S. Hestrin. 1957. Role of hexose phosphate in synthesis of cellulose by Acetobacter xylinum. Nature. 179:28.
- 40. Sellmair, J. and O. Kandler. 1970. Z. Pflanzenphysiol, 63:65.

- Teng, J. and R. L. Whistler. 1973. Cellulose and chitin. In L. P. Miller, ed., Phytochemistry. New York: Van Nostrand Reinhold.
- Timell, T. E. 1965. Wood and bark polysaccharides. In W. A. Coté, Jr., ed., Cellular ultrastructure of woody plants. N.Y.: Syracuse Univ. Press.
 Walker, D. A., and W. J. Whelan. 1959. Synthesis of anylose by potato
- Walker, D. A., and W. J. Whelan. 1959. Synthesis of amylose by potato D-enzyme. Nature 183:46.
- Webb, K. L., and J. W. A. Burley. 1964. Stachyose translocation in plants. Plant Physiol. 39:973.
- Whelan, W. J. 1958. Starch and similar polysaccharides. In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 6:154.
- Wolfrom, M. L., and A. Thompson. 1956. Occurence of the (1 → 3)-linkage in starches. J. Am. Chem. Soc. 78:4116.
- Worth, H. G. J. 1967. The chemistry and biochemistry of pectic substances. Chem. Rec. 67:465.
- Zimmermann, M. H. 1957. Translocation of organic substances in trees. I. The nature of the sugars in the sieve tube exudate of trees. Plant Physiol. 32:288.
- Zimmermann, M. H. 1957. Translocation of organic substances in trees. II. On the translocation mechanism in the phloem of white ash. Plant Physiol. 32:399.

التنفس والتخمر Respiration and fermentation

ميقيدمية Introduction

فى هذا الفصل سنهتم بالانطلاق وبالاستعمال المحكومين للطاقة المخزنة بواسطة عمليتى التنفس والتخفر من أجل تدعيم وإيقاء المنظومة الحية. العمليات الحياتية المهمة مثل تكوين البروتين والدهون والكربوهيدراتات تتطلب انفاق مقدار من الطاقة، من أين تأتي هذه الطاقة؟، كيف تخزن وكيف يمكن للخلية الحية أن تستفيد منها؟ هذه بعض الأسئلة التي سيتم تحليلها في الصفحات التالية.

خلال عملية البناء الضوئي (ستناقش في فصل لاحتى) تتحول الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية وتخزن في روابط جزيئات عضوية معقدة. الجزء الأكبر من الطاقة المخزنة في النبات توجد في الكريوهيدارتات مثل النشأ والجليكوز اضعاف أو تكسير روابط كربون الموجودة في هذه المركبات ومثيلاتها يُحرر كمية معتبرة من الطاقة لاستعمال النبات. إلا أن الطاقة التي يحتويها مركب مثل الجليكوز لاتُحرّر في حدفعة واحدة ولكن تنطلق ببطء في سلسلة تفاعلات مرحلية تتحكم فيها الأنزيمات. عموماً تسمى سلسلة التفاعلات التي تحدث داخل الخلية والتي تؤدّى إلى تكوين أو تجزئة مركبات عضوية بالمسلك الأيضى metabolic pathway. في هذا الفصل إذا مسئاقش المسالك الأيضية للتنفس والتخمر وعلاقتهما بالإنطلاق المحكوم للطاقة المخزنة.

أدينوسين ثلاثي الفوسفيت: مركب مرحلي ذو طاقة Adenosine triphosphate: an energy intermediate

سبق وأن ذكرنا أن كل من تفاعلى إنتاج الطاقة واستهلاك الطاقة يحدثان في داخل الخلية الحية. الطاقة الكامنة أو المخزنة لأحمد المركبات (مشل الجليكوز)

تُطلق وتستخدم بطريقة كفوءة للغاية في تكوين مركبات أحرى (مثل البروتين). هذه الطاقة التي أصبحت الآن مخزنة في المركب المتكون حديثاً يمكن، بدورها توفيرها لتفاعلات تكوينية أخرى. ماهو موصوف هنا هو ازدواج لتفاعلين أحدهما يولد الطاقة والآخر يستهلكها. إلَّا أنه في كثير من الحالات تحدث التفاعلات المولَّدة للطاقة في غياب التفاعلات المستهلكة لها. الطاقة المنطلقة في مثل هذه الحالة تنطلق على هيئة حرارة ومعرضة للفقد. إلَّا أن الطبيعة قد أمدت الخلية بوسيلة تمكنها من تخزين الطاقة على هيئة أدينوسين ثلاثي الفوسفيت (ATP). هكذا فإن الطاقة المنطلقة في أكسدة مركبسات مشهل الكربوهيدراتات، الدهنيات والبروتينات تستخدم في حينها في تكوين ATP من الأدينوسين ثنائي الفوسفيت والفوسفيت الغير عضوي (iP) الطاقة الكيميائية المنقولة إلى ATP يمكن استعمالها لتسيير تفاعلات تكوينية وينطلق من هذه العملية كل من (ADP ، (iP)، عسمى الرابطة التي تربط مجموعة الفوسفيت الأخيرة إلى ATP رابطة الطاقة العالية (~) high energy bond. هذه في الحقيقة تسمية خاطئة لأنه هناك الكثير من الروابط لمركبات عضوية مختلفة موجودة في الخلية والتي تحتوي على طاقة أكثر من الطاقة الموجودة في رابطة ATP ذات الطاقة العالية. التسمية الأفضل ربما هي التي بإمكانها شرح مقدرة مجموعة الفوسفيت الأُخيرة لـATP على أن تُنْقَل بسهولة من مركب لآخر. بهذه الطريقة تُتْقَل الطاقة ومن المحتمل أن هذا هو ماأريد للتسمية «طاقة عالية» أن تعنيه في البداية .

هناك إذاً مركب مرحلي (ATP) قادر على استلام طاقة من أحد التفاعلات ونقل هذه الطاقة لتسيير تفاعل آخر. هذا له مزاياه الواضحة للمنظومة الحية حيث أن ATP يمكن أن يتكون خلال أكسدة أنبواع من المركبات ويمكن استعماله لتسيير تكوين أنواع أخرى من المركبات بعبارة أخرى، أكسدة مركب مثل الجليكوز بإمكانها إعطاء الطاقة، من خلال ATP، لتكوين عدد من مواد الخليكوز بإمكانها إعطاء الطاقة، من خلال ATP، لتكوين عدد من مواد الخلية عبد القيض من الطاقة المنطلقة على هيئة حرارة، أكسدة المواد في الخلية يُنقد جزء كبير من الطاقة المنطلقة على هيئة حرارة، أكسدة المواد في الخلية الخلية بواسطة ATP. من المهم هنا أن نفهم أن الطاقة الحبيسة في مركب حيى ما يمكن أن يعاد نقلها. هكذا، في منظومة ديناميكية ما، مثل الخلية الحيى من على ATP وفي وقت الحياسة في روابط جزىء بروتين. شكل 8-1 يوضح مخطط يمثل الطريقة آلد رابية التي يتكون فيها ATP ويتجزأ كمركب مرحلى بين التفاعلات المولدة اللطاقة والتفاعلات المستهلكة لها.

انطلاق الطاقة Release of energy

خلال الثلاثين سنة الماضية تحسنت معرفتنا لمسالك أيض التنفس تحسناً هائلاً. المفاهيم التي تكونت من خلال البحوث الكيميائية الحيوية لكائنات عديدة مختلفة لم تترك إلا القليل من الشك في أن الخصائص الأساسية للتنفس واحدة في معظم أشكال الحياة. تأكسد جزىء الجليكوز في خلية الخميرة البسيطة يمر بنفس سلسلة التفاعلات التي يمر بها جزىء جليكوز مستقر في ووقة شجرة الخشب الأحمر الضخمة. قطماً هناك بعض الاختلافات ولكنها بسيطة ويمكن استبعادها من الصورة الكلية للتنفس كعملية حيوية ضرورية. أهم خصائص التنفس هو انطلاق الطاقة الممكن استخدامها. النقاش التالي

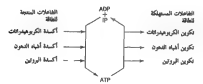
سيحلل إلى حد ما مسالك الأيض المتنوعة المشاركة في إطلاق هذه الطاقة. في نقاشنا سنستعمل الكلمات أكسدة وإخترال عدّة مرات. ماذا يُعنى بهسذه المصطلحات؟ في أبسط معانيها الأكسدة تعنى تنحية الاكترونات من مركب ما، في الخلية هذه العملية عادة مايصحبها تنحية للهيدروجين. على العكس من ذلك، اخترال مركب ما يعنى اضافة الكترونات لهذا المركب، في الخلية هذا عادة مايكون مصحوباً بإضافة هيدروجين.

التحلل الجليكوزي Glycolysis

التحلل الجليكوزى هو اصطلاح يستعمل لشرح سلسلة التفاعلات المتتابعة التي تحدث في أنواع متعددة من الأنسجة والتي تبدأ بسكر سداسي (عادة الجليكوز) وتنهي بحامض البيروفيك pyruvic acid. يمكن كتابة المعادلة للفاعل الكلي كالآمي:

$$\begin{array}{lll} 4H \,+\, 2C_3H_4O_3 \,\, \hookleftarrow \,\, C_6H_{12}O_6 \\ \\ & \quad \ \ \, \text{u.e.} \end{array}$$

هذه المعادلة تدل ببساطة على أن جزىء واحد من الجليكوز يتحول إلى جزيمين من حامض البيروفيك. إلا أنه كما سبق ذكره التحلل الجليكوزى ليس بالتفاعل ذو الخطوة الواحدة ولكنه سلسلة من التفاعلات المتداخلة جدًا والتى تقود فى النهاية إلى البيروفيت. نقطة أخرى يجب التأكيد عليها هى أن تفاعلات التحلل



شكل 1.8: ملخص تخطيطى لدور الـ ATP كمركب مرحلي ناقل للطاقة.

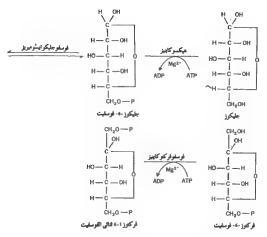
الجليكوزي تحدث في السيتوبلازم ولاتحتاج لوجود الأكسجين.

يمكن تقسيم التحلل الجليكوزى إلى خطوتين رئيسيتين تحويل الجليكوز إلى فركتوز 1، 6 ثنائى الفوسفيت وإنقسام هذا المركب إلى مركبين ثلاتى الكربون. هذان المركبان يتخولان في النهاية إلى حامض البيروفيك.

تحدث ثلاث تفاعلات أثناء تحول الجليكوز إلى فركتوز 1، 6 ثنائسي الفرسفيت. أولاً فسفرت الكربون السادس اللجليكوز في وجود ATP والأنزيم . هيكسو كاينيز hexokinase . التفاعل الموالي يشمل تحويل سكر ألدوز إلى سكر كيتوز. هذا التفاعل يُحفز بواسطة الأنزيسم فوسفوجليكسو أيسومريسنز phosphoghucoisomerase مركتوز 6- فوسفيت. يعد ذلك يقسفر الكربون الأول للفركتوز في وجود ATP والأنزيم فوسفو كتو كوكاينيز phosphofructokinase نواتسج هذا التفاعسل هي فركتوز 1، 6 ثنائي المفوسفيت و ADP شكل (8-2).

الخطوة الرئيسية الثانية في التحليل الجليكوزى تشمل انقسام الفركتوز1، 6 كتوز1، 6 كتوز1، 6 كتوز1، والكربون، 3-فوسفوجلايسيرالديهاد على الكربون، 3-فوسفوجلايسيرالديهاد على المتكونان أسيت و فوسف بيت في 3-phosphoglyceraldehyde هذا التفاعل يحفزه الألدوليز والناتجان المتكونان يتحول أحدهما إلى الآخر وبالعكس. هذا يعنى وجود توازن بين المركبين ثلاثي المحبوب ألديها ومنفوتر ايوز أيسوميريز phosphotriose isomerase ... وفوسفوجلايسيراللديهايد يتحول إلى حامض الجلسرين 1، 3- ثنائي الفوسفيت. هذا التفاعل ذو علاقة بإدخال أو إضافة فوسفيت غير عضوى إلى الكربون الأول للديهاد واخترال +NAD هذا التفاعل يحفسزه انزيسم ... لد. فوسفوجلايسيرالديهاد ديهيدروجنيز phosphoglyceradlehyde dehydrogenase ... وphosphoglyceradlehyde dehydrogenase ...

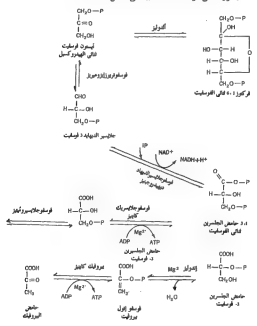
لاحظ أن استمرار تحول 3-فوسفوجلايسيراللديهاد إلى مركبات مرحلية للمسلك الجليكوزى يسبب تحول في التوازن بين 3-فوسفوجلايسيراللديهايد والأستون فوسفيت ثنائي الهيدروكسيل. هكذا مع استمرار التحول إلى مركبات وسطية جليكوزية، يتحول المزيد من الأستون فوسفيت ثنائي الهيدروكسيل إلى 3-فوسفوجلايسراللديهايد.



شكل 28: تحول الجليكوز إلى فركتوز 1 · 6 ثنائي الفوسفيت

استهلاك الفوسفات الغير عضوى في أكسدة 3- فوسفوجلايسيرالديهايد مهم للنبات، حيث أن هذا الفوسفات فو علاقة بتكون ATP في التفاعل الموالى في السلسلة الجليكوزية. في وجود ADP والأنزيم فوسفوجلايسيريك كاينيز، السلسلة الجليكوزية. في وجود ADP والأنزيم فوسفوجلايسيريك حامض الحلسرين 3- فوسفيت السحي حامض الحلسرين 3- فوسفيت نتيجة لفعالية الأنزيم فوسفوجكيسيرو مُيتيز phosphoglyceromutase. إزالة عنساصر المساء dehydration من حامض الحلسرين 2- فوسفيت في وجود الإنوليز collass عنه تكون حامض فوسفو جانولر ويتحول الحاسرين 2- فوسفيت في وجود الإنوليز enolase ينتيج

يتحول حامض فوسفو_إنول-بيروفيك إلى حامض البيروفيك. في هذا التفاعل حامض الفوسفوريك المُتَبقَّى يُثقَل إلـــي ADP ليكـــون ATP. التفاعــــلات الجليكوزية التي نوقشت أعلاه مُبينة في شكل 3-8.



فكل 38: تحول فركتوز 1، 6 ثنائي الفوسفيت إلى بيروفيت.

دعنا الآن نرسم موازنة للتحلل الجليكوزى. في المرحلة الأولى يتحول الجليكوز إلى فركتوز 1، 6-ثنائي الفوسفيت بدون كَسْب للطاقة. في الحقيقة يُستهلك جزيمان من ATP مقابل استهلاك جزىء جليكوز.

إِلَّا أَنه في المرحلة الثانية، تحول الفركتوز 6.1 إلى جزئى حامض بيروفيك، تتكون أربعة جزيئات ATP، إثنان لكل سكر ثلاثى منقسم عن فركتوز 6.1 ثنائى الفوسفيت. التفاعلات الآتية تبين تكون ATP.

$$ATP + -3$$
حامض الجلسرين -3 1 - ثالى الفوسفيت + -3 2 - حامض الجلسرين فوسفيت + -3 4 خامض -3 4 خامض -3 5 فوسفو إنول يهروفيت + -3 7 -3 6 خامض الجلس -3 7 خامض الجلس -3 7 خامض الجلس -3 7 خامض الجلس -3 8 خامض الجلس -3 8 خامض الجلس -3 9 خامض الحكم الجلس -3 9 خامض الحكم الح

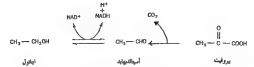
إذا أخذنا في الاعتبار المنهج الجليكوزى بأكمله فإن تحول جزىء من الجليكوز إلى جزئين من حامض البيروفيك ينتج عنه جزئيى ATP كمكسب صاف.

التخمر Fermentation

إجمالي تفاعل التخمر هو:

 2CO_2 + 2CH_3 — CH_2OH \leftarrow $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$ $\text{المالول المحكوز المحكوز المحكوز المحكور المحكو$

هذا يعنى أن جزء من الجليكوز يتحول إلى جزئين من الأيثانول وجزئين من ثانى أكسيد الكربون. التخمر، مثل التحلل الجليكوزى، هو سلسلة متنابعة من التفاعلات تحدث فى غياب الأكسجين. فى الحقيقة هناك إختلافات بسيطة بين التخلل الجليكوزى وعملية التخمر وذلك لوجود معظم التفاعلات المرحلية فى كلا المسلكين.



كما هو الحال فى التحلل الجليكوزى يتحول الجليكوز إلى بيروفيت خلال عملية التخمر. إلّا أنه فى عملية التخمر تقدم العملية خطوة أخرى حيث يتحول البيروفيت إلى ايثانول وثانى أكسيد الكربون. الأنزيمات التى تحفز كل من الخطوتين سالفتى الذكر هما كاربو كسيليز carboxylase وديهيدروجنيز الكحول ATP فى التفاعل وبقية عملية التخمر مطابقة للتحلل الجليكوزى فإن كل جزىء جليكوز يعطى جزيئان من ATP.

التخمر هو العملية الأساسية المنتجة للطاقة للكتير من الكاتنات الدقيقة. تسمى الكائنات الدقيقة في هذه الحالة اللاهوائيات anaerobes نظراً لقدرتهم على التواجد وتفتيت المركبات العضوية في غياب الأكسجين. حقاً بعض هذه الكائنات تموت عند تعرضها لأى تركيز قيم من الأكسجين وفي هذه الحالة تسمى لاهوائيات اضطرارية obligate anaerobes. مثال لهذا النوع من الكائنات هو باسيلاس بوتوليتس Bacilhus bothlinus.

من المحتمل أن الخميرة هي أحسن ماهو معروف من كاتنات التخمر. لقد عرف الإنسان تحضير الكحول من خلال التخمر بواسطة الخميرة قبل بزوغ التاريخ المكتوب. لكن التقدم الحقيقي للتحليل الكيميائي الحيوى للتخمر لم يبدأ إلا مع بداية القرن المشرين عندما وجد بَخْرَ Buchner أن عصارة الخميرة الخالية من الخلايا تستطيع تخمير الجليكوز (انظر فصل الأنزيمات). الخمائر لاهوائيات مُخيرة facultative anaerobes هذا يعنى أنها تستطيع الميش في وجود أو في غياب الأكسجين.

بالرغم من أننا ذكرنا فقط الأيثانول وثاني أكسيد الكربون كنواتج جانبية

للتخمر على المرء أن يأخذ في الاعتبار أنه توجد مركبات أخرى يمكن تكونها خلال هذه العلمية. على سبيل المثال حامض اللبن اعداد و ناتج جانبى لتخمر الجليكوز بواسطة بكيريا حامض اللبن، أحسن مايُعرف هذه العملية هو طعم اللبن الحامض. في تخمر حامض اللبن البروفيت يكون حامض اللبن بدلاً من الايانول. الأنزيم المذى يحفز هذا التفاعل هو ديهيدروجينيز حامض اللبن المناعل عدد .acid dehydrogenase.

مايجب ذكره هنا هو أن كل من ناتجى التخمر، الايثانول وحامص اللبن مازالا يحتفظان بمقدار قيم من الطاقة الحبيسة داخل هذين المركبين. النبات لايستفيد من هذه الطاقة الغير محررة وهذا يين أن التنفس اللاهوائي، وهو التسمية التي تطلق على التخمر في بعض الأحيان، هي عملية غير كفوءة نسبياً.

تكوين أستيل كوإنزايم أى Formation of acetyl coenzyme A

سبق وأن بينا أن تفتيت الكربوهيدراتات تحت الظروف اللاهوائية يتقدم عن طريق التحلل الجليكوزى إلى حامض البيروفيك. حامض البيروفيك إذا يمشل إنتهاء المنهج الجليكوزى. غير أنه في حالة وجود مايكفى من الأكسجين تحدث تنحية لكربون حامض البيروفيك بالتأكسد ويتكون نتيجة لذلك أمتيل كواززايم أى. هذا التفاعل معقد جداً ويتطلب وجود ما لايقل عن خمس عوامل مرافقة أساسية وتركيبة من الإنريمات (16،13). العوامل المرافقة الخمسة اللازمة لتكوين ناجع للأستيل كواززايم أى هي ثيامين بيرفوسفيت hthiamine (COA) كواززايم أى هي ثيامين يروفوسفيت (COA)، وحامض الليبويك (Goa)، أن أستيل كواززايم أي وحامض الليبويك (Goa)؛ أن أستيل كواززايم أي يتكون من حامض البيروفيك في أربع خطوات (انظر التفاعلات التالية).

فى الخطوة الأولى يتكون مركب من TTP والبيروفيت يتبعه تفتت كربونى للبيروفيت. فى الخطوة الثانية تتفاعل وحدة الإسيتالديهايد المتبقية بعد التفتت الكربونى مع العامل المرافق حامض الليبويك ويتتج عن ذلك مركب من حامض الليبويك والأستيل. فى التفاعل يختزل حامض الليبويك ويتأكسد الاسيتالديهايد إلى حامض. الحامض المتكون حديثاً يكون ثابواستر thioester مع حامض الليبويك.

في الخطوة الأخيرة يعاد توليد حامض الليبويك المتأكسد بواسطة إنتقال إلكترونات من حامض الليبويك المختزل إلى + NAD. هذا التفاعل الأخير مهم لكونه يسمح باستمرار توفير حامض الليبويك المتأكسد اللازم لتكوين أستيل كوإى من حامض البيروفيك. بالاضافة الإلكترونان الإثنان المنقولان إلى + NAD ليكونا + H + NADH يمران حتماً عبر منظومة نقل الإلكترون (نقاش لاحق) وينتج عن ذلك تكوين ثلاث جزئيات ATP.

يمكن تلخيص الخطوات الأربعة المذكورة أعلاه والمبينة على الصفحـات السابقة في التفاعل الآتي:

بيروفيت + NAD+ + CoA ← أستيل NAD+ + CoA + أستيل

حيث أن TPP وحامض الليبويك يعادان إلى حالتهما الأصلية خلال تسلسل التفاعلات فلقد أخرجا من هذه المعادلة الموجزة.

حلقة كريس Krebs cycle

فيما مضى عرفنا السبب في عدم الكفاءة النسبية للتحلل الجليكوزى والتخمر وذلك بالنسبة إلى الطاقة المنطلقة. غير أنه تحت الظروف الهوائية يتعرض البيروفيت، الناتج النهائي للتحلل الجليكوزى، للتجزء الكربوني ويكون أستيل كوإى مع كوإى. امتيل COA هو قحلقة الوصلى بين التحلل الجليكوزى، فأنه المحمية ترجع إلى الخاصية الحلقية التي يعاد فيها توليد أو كزال أستيت وهو الشمية ترجع إلى الخاصية الحلقية التي يعاد فيها توليد أو كزال أستيت وهو الانجليزي إتش. إى. كريس ومنظومة نقل الإلكترون يتأكسد البيروفيت إلى الانجليزي إتش. إى. كريس ومنظومة نقل الإلكترون يتأكسد البيروفيت إلى Tambia الحيوية تحدث نتيجة للتحلل الجليكوزى، حلقة كريس ومنظومة نقل الإلكترون، من خلال ارتباطه مع منظومة نقل الإلكترون، أكسدة حلقة كريس يمكن أن ينتج عنها 24 جزىء ATP. هكذا فإنه بالنسبة لانطلاق الطاقة حلقة كريس ومنظومة نقل الإلكترون، أكسدة حلقة كريس ومنظومة نقل الإلكترون، أكسدة حلقة كريس ومنظومة نقل الإلكترون، وأكليد كناءة من التحلل الجليكوزى أو التخمر. تفاعلات حلقة كريس ومنظومة نقل الإلكترون توحوله ألى تحتاج لوجود الأكسجين ومحصورة في الميتوكوندرا،

تكوين حامض الستريك Formation of citric acid: أول تفاعلات حلقة كربيس هو تكثيف أستيل COA مع حامض أكزال أستيك لتكوين حامض الستريك وانطلاق COA. نتيجة هذا التفاعل والمحفز بأنزيم مُكِيْف هو أن حامض رباعي الكربون

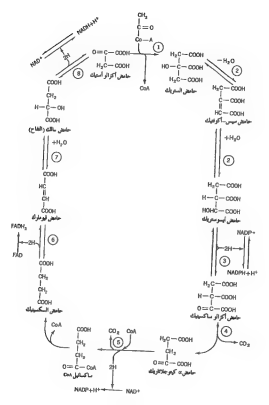
ثنائى المجموعة الحامضية (ثنائى الكربوكسيل) يتحول إلى حامض سداسى الكربون ثلاثى المجموعة الحامضية (ثلاثى الكربوكسيل).

أعادة توليد حامض أوكزالوأسيك Regeneration of oxnloacetic acid مسلسلة من التفاعلات تشمل أربع تحطوات تأكسد وشلاث جزيئات من H₂O (جزىء ماء يستخدم في تفاعل التكثيف) يعاد توليد حامض أكزالوأستيك من حامض الستريك. في هذه العملية يُنتج جزئين من CO2 وثماني ذرات H. التفاعلات التي تقود إلى توليد حامض أكزالوأستيك من حامض الستريك مبينة في شكل 4-8.

يعتقد أن التحولات الداخلية العكسية للثلاثة أحماض الأولية لحلقــة كريســحامض الستريك، حاض سيس أكونتيك، حامض أيسوستريك تحفز بنفس الأنزيم أكونتيز. في أول التفاعلات يُنحَى الماء من حامض الستريك ليكون حامض سيس أكونتيك. في التفاعل الثاني يضاف الماء إلى حامض سيس أكونتيك ويشاف الماء إلى حامض سيس

في وجود ديهيدروجينيز حامض أيسوستريك و +NADP، يتحول حامض أيسوستريك إلى حامض أكرالوسكسنسيك. لهذا هو أول تأكسد في حلقسة كريس. إثمنان من أيونات الهيدروجين وإثنان من الإلكترونات يُحوّلان من حامض أيسوستسريك حيث يلتقطهم الإنزيم المرافسة +NADP ليكون من -ADPH + H المحاض أكرالو سكسنيك ويتكون حامض كيتوجلوتاريك. هذا التفاعل يعفزه كاربو كسيليز. حامض α كيتو جلوتاريك. هذا التفاعل يعفزه كاربو إكسيليز. حامض α كيتو جلوتاريك مركب رئيسي في أيض النبات، وليس فقط لعلاقته بأيض الكربوهيدراتات وأشباه الدهون ولكن أيضاً لقيامه بلور مهم في تكوين وتفتيت الأحماض الأمينية.

أكسدة حامض α كيتوجلوت اريك ربّسا تعتبر مماثلسة لأكسدة حامض البيروفيك. الأمر يتطلب ثيامين يبرو فوسفيت للإزالة الأولية لمجموعة البيروفيك. الأربات كما هي مرقمة في الضاعلات هي (1) أزيم تكثيف (2) أكونايتيز (3) ميهيلروجيز حامض الأسوستريك (4) كاربوكسليز (5) ديهيلروجيز مكتوبلوت اربك (6) ديهيلروجيز مكتوبلوت (6) ديهيلروجيز مكتوبلوت (6) ديهيلروجيز مكتوبلوت (6) ديهيلروجيز مكتوبلوت (6) ديهيلروجيز مكتب



الكازيوكسيل ويتكون مركب من سكسينيك سيمى ألداهايد مع حامض الليبويك المتأكسد. يُقل جزء السكسنيل هذا المركب إلى COA مكرناً سكسنيك COA ملائسة بواسطة أنزيم وحامض الليبويك المختزل تعاد أكسدته بواسطة أنزيم حالي على NAD ، في العملية يختزل NAD . الأنزيمات المعقدة المحقدة المحقدة السلسلة من التفاعدات تسمسى في مجموعها ديهيدروجينيز محيو علواتاريك. هذا التفاعد الأعير يمشل أيضاً خطوة التأكسد الثانية في الحلقة الطاقة الحبيسة داخل الثيواستر، سكسنيل COA يمكن أن تنطلق في وجود التفاعل التالي لتكون رابطة بيروفوسفيت غنية بالطاقة. وهكذا في وجود جونوسين ثنائي الفوسفيت (GDP) والفوسفيت الغير عضوى يتحول سكسنيك COA إلى حامض السكسنيك ويتكون جونوسين ثلاثي الفوسفيت (GTP).

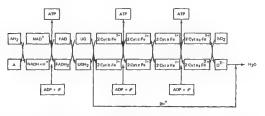
أكسدة حامض سكسنيك ليكون حامض فيومارك ملفت للإنتباه، حيث أنها الأكسدة الوحيدة في حلقة كريس التى لايستخدم فيها بيوريدين نيكليوتايد. بدلاً من ذلك يُنسَى ديهدروجين فيريفليفوبروتين سكسنيك الهيدروجين من حامض السكسينيك. مع ذلك إثنان من أيونات الهيدروجيس وإثنان من الإلكترونات التى تمت تنحيتهم من حامض السكسينيك تستخدم في اختزال الإلكترونات التى تمت تنحيتهم من حامض السكسينيك تستخدم في اختزال ديهيدروجين سكسينيك. أكسدة حامض السكسينيك تحدث في الخطوة الثالثة للكيدوجين سكسينيك. أكسدة حامض السكسينيك تحدث في الخطوة الثالثة وجود فيوماريز ليكون حامض مالك.

في الخطوة الرابعة لأكسدة حلقة كربيس يتحول حامض مالك إلى حامض NAD أكرالواستيك في وجود ديهيدروجينيز مالك. في هذه العملية يخترال NAD مكوناً H + H المحامض المحالمة المحامض أكرالواستيك. مكوناً H + H أوابعة أزواج من أيونات H وأربعة أزواج من أيونات H وأربعة أزواج من أيونات H وأربعة أزواج من الإلكترونات من المركبات المرحلية للحلقة. ثلاثة أزواج من أيونات الهيدروجين تستخدم في إخترال ثلاث بيرودين نيكليوتايد. الزوج المتبقى من أيونات الهيدروجين ومن الإلكترونات تستخدم في إخترال المجموعة FAD الفعالة لديهيدروجين ومن الإلكترونات تستخدم في إخترال المجموعة الفعالة لديهيدروجينيز السكسنيك.

منظومة نقل الالكترون Electron transport system

فى كاثنات التنفس الهوائى ارتباط أنزيمات حلقة كريبس مع أنزيمات منظومة نقل الإلكترون ضرورى. من خلال هذا الإرتباط تتأكسد نيكليوتايدات البيرودين (NADP و NAD) و FAD التى أخترلت فى حلقة كريبس. الطاقة المنطلقة فى هذه التأكسدات تستعمل فى تكوين ATP.

منظومة نقل الإلكترون تحتوى على سلسلة متنابعة من أنزيمات السيتوكروم القدادرة على تحرير الإلكترونات من مركب لآخر. الإلكترونات الملتقطة بواسطة (FAD،NAD،NADP) القابلة للهيدروجين خلال خطوات الأكسدة في التنفس تنقل في نهاية المطاف إلى منظومة نقل الإلكترون، حيث تمرر عبر سلسلة من الأنزيمات. ماهو أكثر أهمية للخلية الحيّة حقيقة أن مع كل خطوة من هذه المنظومة ينقص منسوب طاقة الإلكترون، فرق الطاقة ينقل إلى طاقة رابطة اللهوسفيت بتحويل ADP إلى ATP. يوضح الشكل 8-5 مخطط يمثل منظومة نقل الإلكترون. في شكل 8-5، لاحظ أن أيونات الهيدروجين تُعلق في السيتوبلازم خلال إعادة أكسدة يوبي كوينون (UQ) المختزل. الإلكترونات فقط تمرر عبر سلسلة أنزيمات السيتوكروم. بعض البحاث يعتقد أن مساهمة (UQ)

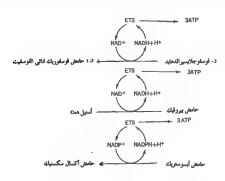


هكل هـري: منظومة نقل الإلكترون. تأكسد مركب مرحلي لحلقة كريس بطلق فراتا هيدورجين. إلكترونا فرتي الهيدورجين تمرر عمر سلسلة متنابعة الأويمات السيتوكروم إلى الأكسجين. يتكون ثلاث جزيهات من ATP لكل زوج من الإلكترونات يُمرّر عهر هلمة المنظومة.

وجود UQ في ميتوكوندريا النباتات الراقية وقدرته على أكسدة FADH, وإحمادة أكسدته بدوره بواسطة سيتوكروم ب، تبرهن بقوة على مساهمتـه في منظومـة نقل الإلكترون (8).

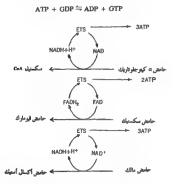
بمزيد من الدراسة للشكل 8-5 يتضح أنه لكل زوج من الإلكترونات يُمرّر عبر هذه المنظومة يتكون ثلاثة ATP يحدث خلال أكسدة عبر هذه المنظومة يتكون ثلاثة ATP يحدث خلال أكسدة NADH2، أكسدة إثنان من السيتوكروم آ. عند أدنى مستوى لطاقتهم تمرّر الإلكترونات إلى الأكسجين من سيتوكرومات آ المختزلة وبذلك يُنشِط الأكسجين. في هذه الحالة يتقبل الأكسجين أيونات الهيدوجين الحرّة ويتكون الماء.

إذا أخذنا في الاعتبار الأكسدة التامة للجليكوز إلى H₂O ، CO₂ سيتضح أن هناك ATP 38 كمكسب صاف. دعنا نتحقق من هذا بتفاصيل أكثر بقليل. باستثناء أكسدة حامض السكسينيك المكونة لحامض الفيوماريك، والتي تتميز بتكوين إثنان من ATP، كل التفاعلات التالية للتحلل الجليكوزي وحلقة كريس ينتج عنه ثلاث ATP، واضح من هذه التفاعلات الستة أنه عند أكسدة جزء من الجليكوز متكون من ثلاث كربونات إلى H₂O ، CO₂.



يوجد إثنان من هذه الأجزاء فإن مجموع ATP هو 34. كما ذكرنا سابقاً هناك إكتساب لجزئين ATP في التحلل الجليكوزى وبذلك يكون الرقم المذكور أعلاه ATP 36 تكون خلال أكسدة الجليكوز.

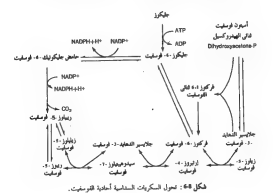
يجب علينا أيضاً أن نأخذ في الاعتبار تكوين GTP أثناء تحول سكسينيك CoA إلى حامض سكسينيك. حيث أن نقل الفوسفيت يمكن أن يحدث من GTP إلى ATP ، ADP واحد يمكن إكتسابه من هذا التفاعل:



بهذا يكون المجموع ATP 38 للأكسدة التامة للجليكوز.

تحول السكريات السداسية أحادية الفوسفيت Hexose monophosphate shunt

بالرغم من أن المسلك الرئيمي للتنفس الهوائي للجليكوز هو من خلال التحلل الجليكوزي وحلقة كريس. يوجد في كثير من الكائنات مسلك بديل. هذا المسلك والذي يتطلب وجود الأكسجين يسمى وتحول السكر السدامي أحادى القوسفيت، (في بعض الأحيان يسمى مسلك التأكسد المباشر أو تحول السكر المخمامي أحادى القوسفيت) (شكل 8-6). في شكل 8-6 لاحظ أن NADP المختزل يتكون في التفاعلات المكونة لحامض جليكونيك 6- فوسفيت والييلوز-5- فوسفيت، إذا تأكسد وزن مكافىء لجزىء جليكوز إلى وCO بطر هذا المسلك الحقى (ست دورات للحلقة) عندها سيتكون 12 مبرىء NADP مختزل. في وجود الأنزيم ترانس ديهيلروجينيز هيلروجينات باستطاعتنا أن نرى كيف أن تكوين 12 مبرى NADH مخذين هذا في الاعتبار السدامي أحادى القوسفيت يمكن أن يقود في النهاية إلى تكوين 65 جزىء ATP. وهكذا فإن الاحتفاظ بالطاقة المنطلقة في أكسدة الجليكوز عبر هذا المسلك تكاد تكون في نفس مستوى كفاءة التحلل الجليكوزى وحلقة كرين، بالإضافة إلى ذلك فإن المركبات الوسطية خماسية الكربون لتحول السكر السكر السدامي أحادى الفوسفيت مهمة في تكوين الأحماض الدوية.



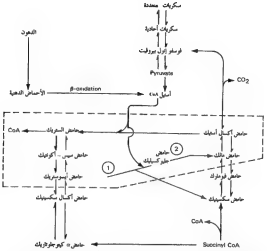
244

حلقة الجليوكسيليت Glyoxylate cycle

البذور المكتنزة بالدهون لها القدرة، خلال إنباتها، على تحول الدهون المخزنة إلى كربوهيدراتات. ميكانيكية هذا التحول لم تكن معروفة قبل أن يكتشف كل من كورنييرج وكرييس pseudomonad . بعد ذلك وجدت الحلقة الجليو كسيليت في بكتريا بسيدوموناد pseudomonad . بعد ذلك وجدت الحلقة في جليو كسي سومات gyoxysomes البذور المكتنزة بالدهون أثناء إنباتها. يظهر أن هذه الحلقة لاتوجد في البذور التي تخزن النشأ أكثر من تخزينها للدهون؛ في الحقيقة فعالية حلقة جليو كسيليت، أثناء أنبات البذور، تتوقف حالما يستهلك المحزون الدهني.

الإنزيمان المهممان في حلقة الجليو كسيليت هما أبسوستريز المحدور البت المستنيز malate synthetase الأيسوستريز يحفز تحول أيسو ستريت إلى سكسنيت وجليو كسيليت والماليت سينتينز يحفز تكتيف أستيل COA مع جليكوليت ليكون ماليت. في وجود هذان الأنزيمان الأستيل COA الذي يدخل حلقة كريس لا يتأكسد كلية إلى HyO, CO1. بدلاً من ذلك يتم تخطى مرحلتين يتم فيهما تنحية مجموعتي كاربوكسيل (شكل 7-8).

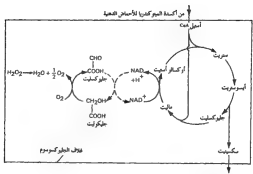
الأهمية الواضحة لحلقة الجليو كسيليت هى أنها تسمح بتحويل بقايا الأستيل من احتياطيات الدهون إلى كربوهيدراتات. غياب ديهيدروجينيز السكسينيك، فيوماريز، أكساديز NADH والسيتوكرومات مع وجود كل أنزيسات حلقة كربيس في الجليكوسومات تنل على أن الأستيل COA الذي ينتجب أيض الأحماض الدهنية في الميتوكوندريا يتحول في الجليكوسومات إلى سكسينيت كما هو موضح في شكل 8-8 (6). يعتقد أن السكسينيت يُحول بعد ذلك إلى الفوسفوإنول بيروفيت عبر تراجع التحلل الجليكوري. هذا الاعتقاد لا يوجد مايؤيّده بعد تحول أكسالو أستيت إلى السكريات لا يحدث في الجليكوسي سومات لنياب الأنزيمات الضرورية، ولا يعرف بالضبط في أي مكان في الخلية تحدث هذه التفاعلات.



هكل ج.7: تحويل الدهون المخزنة إلى كريوهيدواتات في البذرة أثناء الانبات عبر حلقة جليوكسيليت. الأنزيهان القريفان من نوعهما بالنسبة لحلقة جليوكسيليت هما أ-أيسوستريز و 2-ماليت سيتيتيز. الحلقة المبينة بالخط المتقطر.

قياس التنفس Measurment of respiration

معظم الطرق التي تقيس معدلات التنفس تقيس كمية ،CO المنطلق أو الأكسجين الممتص. أحد الطرق البسيطة جدًا يتم فيها تجميع ،CO المنتج في محلول من هيدروكسيد الباريوم ،Ba(OH) ومن ثم وزن كربونات الباريوم ،DaO المحكونة. قياس آخر لهذه الطريقة هو أن يمتص ،CO بواسطة NaOH بدلاً من ،Ba(OH) وإيجاد مقدار ،CO الممتص بالمعيارة. إلا أنه معظم قياسات

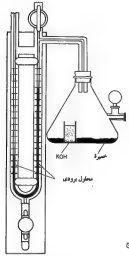


كربوهيدراتات

شكل هـ ه: حلقة الجلير كسيايت في الجلير كسوسوم. (From T.W. Goodwin and E.I. Mercer. 1972. Introduction to plant biochemistry. New York: Pergamon Press.)

معدّلات التنفس تستخدم مقياس الضغط وذلك بقياس التغيرات التي تحدث في ضغط المناز في منظومة مغلقة. عموماً يُستخدم مقياس ضغط يسمى جهاز واربرج Warburg apperatus لمثل هذا النوع من القياسات؛ التغيرات في ضغط اللغاز التي سببها مادّة حية ربذور، أنسجة إلخ) يمكن قياسها بمشاهدة إرتفاع أو إنخفاض سائل ما (محلول برودي Brodie's solution) في أنابيب مدرجسة لمقياس ضغط manometer. حيث أن منظومة مغلقة تستعمل في ايجاد قياسات الضغط الناتجة عن تغيرات الغاز، السبب الوحيد لارتفاع أو هبوط محلول برودي في الأنبوب هو النسيج الحي الموضوع داخل الجهاز. رسم تخطيطي لمقياس واربرج للضغط موضح في شكل 8-9.

مزايا جهاز واربرج تكمن في كونه حساس ومرن. ويُمكِّن بواسطته قياس تنفس العديد من الأنسجة المتنوعة العوامل الخارجية التي ربّما تؤثّر على معدّل التنفس يمكن التحكم فيها بسهولة ويمكن قياسها إذا مارغب الباحث في ذلك.



شكل 9.9 : وسم تخطيطي بيين استعمال مقياس واربرج للضغط لقياس التنفس في الخميرة.

بالإضافة الذراع الجانبية لذراع وعاء ووربرج تسمح بسهولة إدخال موادّ فقالة في التنفس (منبهات أو سموم) عند أى مرحلة من مراحل التجربة وإمكانية قياس تأثيراتها. باستعمال جهاز واربرج قيست معدّلات التنفس لعدد كبير من أنسجة النباتات المختلفة تحت ظروف متنوعة.

معامل التنفس Respiratory quotient RQ

عند قياس التنفس يفضل عادة قياس كل من O2 الممتص و CO2 المنطلق. نسبة وCO2 المُنتج إلى O2 الممتص تسمى معامل التنفس. $\frac{CO_2}{O_2} = \frac{1}{O_2}$

عندما تكون مادّة التنفس كربوهيدراتات هذه النسبة تساوى واحد. إلّا أن معامل التنفس لمواد الأساس المختلفة (بروتينات، دهـون، كربوهيـدرات) قد تختلف كثيراً. على سبيل المثال مواد الأساس ذات التأكسد العالى مثل حوامض حلقة كريس تعطى معاملات تنفس ذات قيم أكثر من واحد بينما مواد الأساس المُخترلة نسبياً مثل الدهون تنج معاملات تنفس ذات قيم أقل من واحد.

معامل تنفس نسيع حى قد يمد الباحث بمعلومات قيمة. من قيمة معامل التنفس بإمكان المرء أن يتحصل على بعض التوضيح عن طبيعة مادّة الأساس المتأكسدة. إلا أنه يجب على المرء أن يعلم أنه من المستحيل تحديد نوع مادّة الأساس المستهلكة فى تنفس نسيع ما من خلال قيم معامل التنفس، على سبيل المثال إذا استهلك فى التنفس مواد مختلفة وفى نفس الوقت فإن قيمة معامل التنفس المتحصل عليها هى فقط متوسط قيم معاملات التنفس لكل مادّة على حدة.

كما قد يُتوقع، أعضاء معظم النباتات كاملة النمو والتي تحتوى على وفرة من الكربو هيدراتات تظهر اختلافات بسيطة في قيم معاملاتها التنفسية، التي تتراوح بين 0.97 إلى 1.17 (12). هذا يدل على أن المادّة المبتأكسدة السائدة تحت الظروف العادية هي الكربوهيدراتات. إلا أن النبات التي تعاني نقصاً في الغذاء تظهر باستمرار قيم لمعامل التنفس أقل من واحد. جيمس James (12) ذكر أمثلة

لذلك مثل الأوراق الخضراء المعمرة، الأوراق المحفوظة في الظلام أو الأجنة المفصولة. الإنخفاض في قيمة معامل التنفس هو نتيجة لإستهلاك مواد أساسية معخزلة بدرجة أكبر (مثل الأحماض الدهنية والبروتينات) في التنفس. على سبيل المثال بيم Yemm في 22.23) لاحظ مُعاملات تنفس قيمها 0.85 وأقل من ذلك بالنسبة للأوراق الخضراء المحفوظة في الظلام.

البذور في طور الإنبات مجال جيد لدراسة التطابق بين قيمة معامل التنفس ومادة الأساس المستهلكة في التنفس. في البذرة تخزن الزيوت الدهنية بالإضافة إلى الكربوهيدراتات وفي كثير من الحالات الزيوت الدهنية هي الاحتياطي التخزيني السائد. بالإضافة خلال إنبات البذور تُفتت البروتينات في كميات التخزين وتستخدم بعد ذلك في الجنين. في البذور التي تحتوى على كميات عالية من الدهون بالنسبة للكربوهيدراتات قيم معامل التنفس خلال الإنبات أقل بكثير من واحد. البدور التي تحتوى على الكربوهيدراتات كفذاء إحتياطي رئيسي تظهر أثناء إنباتها قيماً لمعامل التنفس قريبة من واحد.

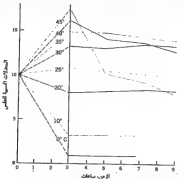
العوامل المؤثّرة في معدّل التفس

حرجة الحرارة Temperature

كما هو الحال بالنسبة لكل التفاعلات الكيميائية تفاعلات التنفس حساسة للتغيرات في درجة الحرارة حيث أن تفاعلات التنفس تتحكم فيها الأنزيمات فإن مدى درجة الحرارة الذى تحدث فيه هذه التفاعلات ضيق للغاية. معدّل التنفس عند صغر درجة مئوية متخفض جدّاً. بارتفاع درجة الحرارة يرتفع أيضاً معدل التنفس حتى تصل الحرارة إلى الدرجة المُحطّمة لفعالية الأنزيم. أعلى معدّل للتنفس يمكن الحصول عليه بين 35 إلى 45°م.

إلّا أنه عند دراسة تأثير درجة الحرارة على التنفس يجب الأخذ في الإعتبار مدّة تعرّض عضو ما أو نبات بأكمله لدرجة حرارة معينة. على سبيل المثال نبتة بازلاء Pisum sativum عمرها أربعة أيام تظهر زيادة أولية في معدّل التنفس عندما ترتفع درجة الحرارة من 25 إلى 40°م، عند ترك النبة لأى فترة عند درجة الحرارة المرتفعة هذه ينقص معلّل التنفس، بتعبير آخر لا بد من اعتبار وعامل الرمن عند دراسة تأثير درجة الحرارة على التنفس. يظهر أنه عند درجات الحرارة 30°م فنما فوق بيداً التأثير المعاكس للعوامل المؤدّية إلى تغيير طبيعة أزيمات التنفس. حيث أن إزالة طبيعة الأنزيمات الاتتم في الحال، هناك زيادة أولية في معدّل التنفس. ألا أنه بمرور الوقت يظهر التأثير المعاكس هذا ويتخفض معدّل التنفس. عموماً كلما ارتفعت درجة الحرارة كلما قصر الزمن اللازم لهبط معدّل التنفس.

فيرناندس Fernandes (7) درس التنفس في نبتات البزلاء وبين أهمية عامل الزمن في تأثير درجة الحرارة على التنفس (شكل 8-10). هذا الشكل يوضّح أن



شكل 10-0: تأثير درجة المحرارة على مصفّل تنسفس نبسات برلاء Pisum sativum عمرها أربعة أيام. لاحظ الملافة بين درجة العرارة الزمن ومثل التنفس. الخطوط المنظمة تين الاشرات الزمنية بين التيرات في درجات المرارة من 25°م إلى درجة العرارة المبينة في الشكل. (After D.S. Fernander. 1923. Rec. traw. bots. Néerlandals 20:107).

درجة حرارة 30°م هى الدرجة المثلى لنباتات بزلاء عمرها أربعة أيـام حيث لم يكن هناك هبوط فى معدّل التنفس خلال فترة زمنية طويلة.

الأكسجين Oxygen

في نقاشنا السابق ذكرنا أن وجود الأكسجين ضرورى لحدوث حلقة كريس. بالإضافة لاحظنا أن الأكسجين هو القابل النهائي للإلكترونات في منظومة نقل الإلكترون. آخذين هذا في الإعتبار من الطبيعي إذا أن نفترض أن مملّل التنفس حساس للتغيرات في تركيز الأكسجين. عموماً عند التركيزات المنخفضة للأكسجين يتوقع حدوث كل من التنفس الهوائي واللاهوائي. تحت الخروف قيم ممامل التنفس أكثر من واحد، في الحقيقة كلما يقترب تركيز الأكسجين من اللاهوائي قائزي معامل التنفس من اللانهاية. هذا يعني أنه تحت تحت الظروف اللاهوائي فإن CO2 المنتج هو بأكمله ناتج عن التنفس اللاهوائي يزكر (تخمر)، مع زيادة تركيز الأكسجين يهبط الانتاج اللاهوائي لدو CO2 بسرعة، يزداد التنفس الهوائي وتقترب قيم معامل التنفس من الواحد، عندما تصل قيمة يزداد التنفس إلى واحد عند تركيز معين من الأكسجين هذه النقطة تسمى نقطة الانقراض extinction point (كانقراض watson للبتات تفاح المدوني هكل المنتات تفاح الملى شكل Watson للاملى 18-11.

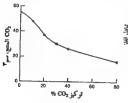
عند توفر مدى كامل من تركيزات الأحسجين يستحسن قياساً كل من 200 المنتج و 02 المستهلك. الأكسجين المستهلك يعطى قياساً للتنفس الهوائى و كذلك 202 المنتج بعد تجاوز نقطة الانقراض. إلى أنه تحت نقطة الانقراض مصدر 203 المنتج هو التنفس الهوائى واللاهوائى. بينما 02 المستهلك تحت هذه النقطة مازال يكل تحديد قياس للتنفس الهوائى. اجاد مساهمة كلا الغازين عند توفر مدى كامل من الأكسجين يمكن المرء من قياس كلا من التنفس الهوائى واللاهوائى.

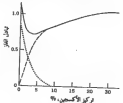
دراسات عديدة لمعدّلات التنفس لأنواع كثيرة متنوعة من النباتات تشير إلي

خلاصة عامة هي أنه كلما يزداد تركيز الأكسجين بداية من الصفر يزداد التنفس الهوائي. هذه الزيادة في كثير من النباتات هي hyperbolic ، أي أن معلَّل الزيادة ينقص مع زيادة تركيز الأكسجين (20): في بعض المواد النباتية الزيادة في معدّل التنفس الهوائي خطية linear عبر مدى من تركيزات الأكسجين. على سبيل المثال وجد تيلـور (21) أن هذا صحيح بالنسبـة لحبـوب الأرز خلال إنباتهـا. الشرح الممكن ربما يكمن في أن استهلاك ٥٠ يَحدُّه عالق لإنتشار الأكسجين مثل ماقد يوجد في الغلاف الخارجي لحبة الأرز. جيـمس I2) ييـن أن استهلاك الأكسجين في هذه الحالة يتناسب مع مقدار الأكسجين المنتشر عبر العائق وليس للأكسجين في التنفس.

ثاني أكسيد الكربون Carbon dioxide

زيادة تركيز CO2 لها تأثير كابح أكيد على التنفس. هذا مبين بإبداع جيد في دراسات كِدْ Kidd (13) على تنفس بذور الخردل الأبيض شكل (12-8). بالرغم





تركيزات مختلفة من Oz (معدّل الانتاج في الهواء = 3.0). الخط المتصل يمثل إطلاق CO2 ، الخط المنقط يمثل CO2 المنتج الأهوائياً والخط المتقطع يمثل O2 المستهلك عند تركيزات أكسجين أقل من

شِكُلُ 12.8 : إعاقـة معـــَـّـل التنــفس في بذور الخــردل الأبيض عند الإنبات كتتيجة لزيادة تركيز CO2 . (Data of F. Kidd, 1915. Proc. Roy. Soc. B, 89:136. After W. Stiles and W. Leach, 1960: Respiration in Plants. New York: Wiley,)

(From W.O. James 1953. Plant respiration. Oxford: Clarendon Press. After Watson, 1932).

شكل 11.9 : انتاج نبتات تفاح براملي لو⁰⁰ عند

من أن دراسات كثيرة للتنفس في الورقة بينت تأثيرات كابحة لـCO، هناك مايرهن على أن هذا التأثير ربما يكون جزئياً غير مباشر. هيثHeath (10) وضح أن وOD قد يسبب غلق الثغور وبذلك يحد من عملية تبادل الغازات. هذا ربما يكون له تأثير على ارتفاع التركيز الداخلي لـCO وبذلك يحد من التنفس.

الأملاح الغير عضوية Inorganic salts

لاحظ لنديجارد Landigardh وبيرستروم Burström إزدياد معدّل التنفس عند نقل نبات أو نسيج ما من الماء إلى محلول ملحى. الزيادة في التنفس عن المعدّل العادى سميت التنفس الملحي Salt respiration. هذا النوع من التنفس سيناقش بالتفصيل في الفصل الرابع عشر.

المنبهات الميكانيكية Mechanical stimulation

في سلسلة من الدراسات (1، 2، 3، 4) وضع أودس Audus كيف يمكن زيادة تنفس الورقة بمسكها باليد، بالحك أو بثني الأوراق. في ورقة كرزلوريل هذه الزيادة المسببة باللمس قد تصل إلى 18.3%. الاستجابة للمس تنقص إذا كرر اللمس لفترة من الزمن. باركر Barker (5) وجد أن تنفس البطاطا يزداد أيضاً باللمس.

الجروح كمنبه للتنفس Wounding as a respiration stimulator

منذ أكثر من 70 سنة أصبح معروفاً أن جَرح اعضاء النبات ينبه التنفس في ذلك العضو. عموماً الجروح تُنشِأ الفعالية المرستمية في منطقة الجرح مما ينتج عنه وورم الجرح؛ "wound callus". مدى الإرتباط بين هذا الورم والتأثير المتزامن للجروح على التنفس مازال محل تخمين. بينت دراسة شيقة لهوبكينز (Hopkins 1) زيادة في المحتويات السكرية للبطاطا بعد قطعها. الزيادة في التنفس نتيجة للجروح ربما يكون سببه الزيادة في وفرة المواد المستهلكة في الشفس.

التملخيض Summary

التنفس يحتوى على سلسلة متدرجة من التفاعلات المنتظمة ينتج عنها تفتت المجلكوز (أو مركبات عضوية أخرى) إلى وH₂O و O₂. الطاقة المنطلقة في الكثير من هذه الخطوات تستغل في تكوين ATP من ADP والفوسفيت الغير عضوى. جزىء ATP يمثل وسيلة مؤقّة لتخزين الطاقة. هذه الطاقة تستخدم فيما بعد في التفاعلات البنائية للخلية الحيّة.

نسبياً التحلل الجليكوزى والتخمر كالاهما غير كفؤ بالنسبة لإنتاج ATP.

ينما حلقة كريس المرتبطة مع منظومة نقل الإلكترون هى الممون الرئيسي
لـ ATP في الخلية الحيّة. بالرغم من أن تفتت جزىء الجليكوز من خلال التحلل
الجليكوزى وحلقة كريس يمثل المسلك الرئيسي للتنفس، فإن تحول السكر
السدامي أحادى الفوسفيت قد يمثل مسلك بديل في كثير من الكائنات.

ختاماً معدلات التنفس قد تتأثر بعوامل بيئية كثيرة تشمل درجة الحرارة، تركيز الأكسجين، تركيز ثانى أكسيد الكربون، تركيز الأملاح الغير عضوية فى المحاليل المغذية، المعاملات الميكانيكية والجروح.

REFERENCES

- Audus, L. J. 1936. Mechanical stimulation and respiration rate in cherry laurel. New Phytologist 34:557.
- Audus, L. J. 1939. Mechanical stimulation and respiration in the green leaf. II. Investigation on a number of angiospermic species. New Phytologist 38:284.
- Audus, L. J. 1940. Mechanical stimulation and respiration in the green leaf. III.
 The effect of stimulation on the rate of fermentation. New Phytologist 39:65.
- Audus, L. J. 1941. Mechanical stimulation and respiration in the green leaf. Parts IV and V. New Phytologist 40:86.
- Barker, J. 1935. Notes on the effect of handling on the reapiration of potatoes. New Phytologist 34:407.
- Breidenbach, R. W., A. Kahn, and H. Beevers. 1968. Characterization of glyoxysomes from castor bean endosperm. Plant Physiol. 43:705.
 Fernandes, D. S. 1923. Aerobe und anserobe Atmung bei Keimlingen von
- Fernandes, D. S. 1923. Aerobe und anaerobe Atmung bei Keimlingen von Pisum sativum. Rec. trav. bot. Néerlandais 20:107.
- Goodwin, T. W., and R. I. Mercer. 1972. Introduction to plant biochemistry. New York: Pergamon Press.

- Gunsalus, I. C. 1954. Group transfer and acyl-generating functions of lipoic acid derivatives. In W. D. McElroy and B. Giass, eds., Mechanism of enzyme action. Baltimore, Md.: Johns Hopkins Press.
- Heath, O. V. S. 1950. Studies in stomatal behaviour. V. The role of carbon dioxide in the light response of stomata. J. Exptl. Bot. 1:29.
- Hopkins, E. F. 1927. Variation in sugar content in potato tubers caused by wounding and its possible relation to respiration. Botan. Gaz. 84:75.
- 12. James, W. O. 1953. Plant respiration. Oxford: Clarendon Press,
- Kidd, F. 1915. The controlling influence of carbon dioxide. III. The retarding effect of carbon dioxide on respiration. Proc. Roy. Soc. (London) B, 89:136.
- Korkes, S., A. Campillo, I. C. Gunsalus, and S. Ochoa. 1951. Enzymatic synthesis of citric acid. III. Pyruvate as acetyl donor. J. Biol. Chem. 193:721.
- 15. Korkes, S., A. Campillo, and S. Ochoa, 1952. Pyruvate oxidation system of
- heart muscle. J. Biol. Chem. 195:511.

 16. Kornberg, H. L., and H. A Kreba. 1957. Synthesis of cell constituents from
- C_runits by a modified tricarboxylic acid cycle. Nature 179:988.

 17. Lehninger, A. L. 1965, Bioenergetics. New York: W. A. Benjamin.
- Lundegårdh, H., and H. Burström. 1933. Untersuchungen über die Salzaufnahme der Pflanzen. III. Quantitative Beziehungen zwischen Atmung und Anionenaufnahme. Biochem. Z. 261: 235.
- Stiles, W. 1960. The composition of the atmosphere (oxygen content of air, water, soil, intercellular spaces, diffusion, carbon dioxide, and oxygen tensions). In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 12:114.
- 20. Stiles, W., and W. Leach. 1960. Respiration in plants. New York: Wiley.
- Taylor, D. L. 1942. Influence of oxygen tension on respiration, fermentation, and growth in wheat and rice. Am. J. Botany 29:721.
- Yemm, E. W. 1935. The respiration of barley plants. II. Carbohydrate concentration and carbon dioxide production in starving leaves. Proc. Roy. Soc. (London) B, 117:504.
 - Yemm, E. W. 1937. The respiration of barley plants. III. Protein catabolism in starving leaves. Proc. Roy. Soc. (London) B, 123:243.

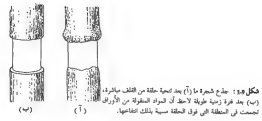
انتقال السكريات Translocation Sugars

مقدمة Introduction

بامكان اى طالب لعلم النبات أن يقدر حقيقة أن الخلايا الحية للنبات تعتمد على خلايا التكوين الضرقى للأوراق لإمدادها بالغذاء. إلا أن بعض المسافات الفاصلة بين خلايا التكوين الضرقى والخلايا الأخرى طويلة نسبيا. الحاجة إلى منظومة نقل سريعة وكفؤة تظهر بوضوح وذلك عند الأخذ في الأعتبار المسافة التى تفصل الخلايا الحية للجذور عن مثيلها في الأوراق. حل مشكلة نقل الغذاء بالكمية وبالسرعة اللازمتين لمجموع تفاعلات الخلية الطبيعية تكمن في خلايا متخصصة في نسيج اللحاء تسمى عناصر الأنابيب الغهالية. هذه العناصر مثل مثيلها في نسيج الخشب، تكون شبكة من القنوات تعتد إلى كل جزء في النبات موصلة كل الخلايا الحية بالسكريات المتكونة في الأوراق. هذا القصل سيهتم أساسا بوصف منظومة النقل اللحائي وبشرح الميكانيكيات الممكنة ذات العلاقة.

بالرغم من أن النقاش حول انتقال والمصارة المركزه claborated sap بدأ مبكراً أى منذ أواسط القرن السابع عشر لم تكن هناك دراية بالنسيج ذو العلاقة. حقا كان الإعتقاد أن الجدور تمتص مواد جاهزة من التربة ثم تُثقل خلال الخشب إلى الأوراق حيث تحدث بعض التغيرات قبل أن يعاد نقل هذه المواد، التى أصبحت متحورة، أيضا خلال الخشب في اتجاه سفلى. بتعبير آخر أعتبر أن الإنتقال في الإنجاه العلوى وفي الإنجاه السفلى يحدث في نسيج الخشب.

هارتيج Hartig قدات المحمد أول وصف تشريحي وفسيولوجي للأنسجة ذات الملاقة بانتقال المركبات العضوية كان أكتشافه للأنابيب الغربائية في القلّف أول مؤشر للمنظومة الضخمة لتوزيع الغذاء. وضح هارتج أن الغذاء يتجمع فوق حلقة girdle الساق مسبباً انبعاجاً في أنسجة الساق شكل (1-9). حلقة الساق هي



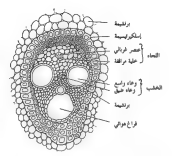
نتيجة لإزالة تامة لحلقة من القلف مع الإبقياء على الخشب سليميا. تتجمع المواد المنقولة من الأوراق فوق الحلقة مبرهنة على أن القلف وليس الخشب هو المُعْنِي بانتقال المواد من الأوراق.

تشريح أنسجة اللحاء ANATOMY OF PHLOEM TISSUES

أنواع الخلية ووظيفتها Cell types and function

يتكون نسيج اللحاء أساسا من عناصر الأنابيب الغربالية وبرنشيمة المخشب (20:12). في نباتات مغطاة البذور يوجد ما يسمى بالخلايا المرافقة مرافقه لعناصر الأنابيب الغربالية نظير هذه المخلايا في المخروطيات هو ما يعرف باسم الخلايا البيضاء albuminous cells. بالإضافة إلى هذه الأنواع من الخلايا توجد ألياف اللحاء، الخلايا المغلّظة sclereids والخلايا الشعاعية. يبين شكل (9-2) وضع نسيج اللحاء بالنسبة لنسيع الخشب في نبات وحيد الفلقة.

الكميات الكبيرة من النشأ الموجودة في برنشيمة اللحاء هي دالة على وظيفة هذه الخلايا. إلا أنه بالإضافة إلى التخزين تقوم برنشيمة اللحاء بدور صغير في تكوين وانتقال السكريات في النبات. عادة تحتوى برنشيمة أنسجة لحاء الأوراق والسيقان الخضراء على بلاستيدات خضراء (12) وتبين أنها تساهم في حركة السكريات القطبية السيميلاستيكة symplastic إلى عناصر الأنابيب الفربالية



شكل 2.9 : رسم تخطيطي لحزمة وعالية لنبات فلقة واحدة تظهر موضع نسيج اللحاء بالنسبة لنسيج الخشب.

(66). أشار كرافتس (Crafts (22) إلى أن الأنسجة المرستيمية ومناطق التخزين يمكن أن تحصل على الغذاء من عناصر الأنابيب الغربالية عن طريق الحركة السيمبلاستكية لهذه المعواد الغذائية خلال الخلايا البرنشيمية الخالية من الأصباغ. في سلسلة من التجارب الشيقة أجريت على قطع من سيقان الصفصاف أوضح ويذرلي وجماعته (83) veatherely et el (83) أنه قد يحدث، حسب ظروف التجربة، تبادل غير قطبي للسكريات بين عناصر الأنابيب الغربالية والبرنشيمة المجاورة. يعتقد الكثيرون أن خلايا البرنشيمة تعمل كمضخات أيضية تمد الطاقة لأفراز الغذاء إلى داخل العناصر الغربالية عند المصدر والإستخراجه من العناصر الغربالية عند الحوض هي هذه الحالة تستعمل لوصف مناطق البات حيث يستهلك الغذاء المنقول (الأنسجه المرستيمية مثلا) أو يخزن (عضو تخزيني مثلا).

الكثير من الإنتباه أُعطى لما يسمى بالخلايا المرافقة نظراً لإرتباطهم الوثيق بعناصر الأنابيب الغربالية. طبقا لمما ذكرته إيسو Esau (23) هذان النوعان من الخلايا بالإضافة إلى العلاقة الوراثية التى تربطهما ببعض يحملان علاقة فسيولوجية وطيدة. خلية مرافقة أو أكثر تنشأ من خلايا اللحاء الأم قبل تميزهم إلى عناصر أنابيب غربالية كاملة النمو. عادة الجداران الفاصلان للخليتين رقيقان جداً أو غزيرى النقر. فقدان عنصر الأنبوبة الغربالية لوظيفته يتبعه موت الخلية المرافقة. العناصر الغربالية كاملة النمو لا تحتوى نوايا. على النقيض من ذلك تحتفظ الخلايا المرافقة بأنويتها، والإقتراح هو أن الخلايا المرافقة لها تأثير نوى على العناصر الغربالية عديمة الأنوية (20). يُعتقد أن الخلايا المرافقة بالنبياء المناظرة الموجودة في المخروطيات مشابهة للحلايا المرافقة بالنسبة لعلاقتها الفسيولوجية بعنصر الأنبوبة الغربالية.

يرى بعض البحاث أن العلاقة بين الخلية المرافقة والعنصر الغربالى أقوى مما ذكر. على سبيل المثال يقترح بايليسكى Bieleski (5) أن الخلية المرافقة والعنصر الغربالى يمكن النظر إليهما كوحدة عاملة واحدة تُستخبل الطاقة التي تنتجها الخلية المرافقة المحتوية على السيتوبلازم بواسطة العنصر الغربالى الفارغ والمهيأ للنقل. هذا الإفتراح تؤيده دراسات المجهر الإلكتروني التي اظهرت ندرة من المايتوكندريا في العنصر الغربالى ووفرة من الميتوكوندريا في الخلية المرافقة (19) أيضا الخليتان متصلتان ببعضهما بروابط عديدة من البلازم ودياماتا (7).

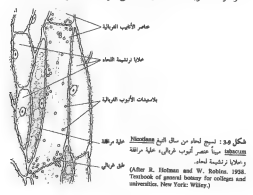
خلايا اللحاء الشعاعية هي خلايا بارنشيمية وظيفتها الأساسية التخزين والنقل الجانبي. لاتوجد وظيفة لألياف اللحاء وخلاياه المغلظة غير التدعيم.

عناصر الأنابيب الغربالية Sieve tube elements

الأنابيب أو القنوات الغربائية مهيئة باعجاب للنقل السريع والكفؤ لكميات كبيرة من المذيبات في النبات. الأنابيب الغربائية متكونة من عناصر الأنابيب الغربائية وهي خلايا لحائية ذات تخصص عال مكونة نشيجا من أعمدة رأسية. تتطور الجدران العرضية الفاصلة للعناصر إلى مناطق متخصصة تسمى الأطباق الغربائية تتخللها خيوط يعتقد أنها سيتوبلازمية؛

وهكذا فإن الرابط السيتوبلازمى متصل ببعضه على طول عمود عناصر الأنابيب الغربالية. على عكس نظيرهم فى نسيج الخشب (العناصر الوعائية) عناصر الأنابيب الغربالية حية عندما تكون فعالة. يبين شكل 3-9 منظر طولى لعنصر انبوبة غربالية والخلايا المجاورة.

تاريخ نمو وتطور عنصر الأنبوبة الغربالية يقدم صورة شيقة لخلية تتحور لوظيفة متخصصة في النبات العنصر الغربالي ناقص النمو نموذج لخلية طبيعية جداً تحتوى على نواة وسيتوبلازم ذو فعالية إنسيابية. بالإضافة فان السيتوبلازم قد يحتوى على بلاستيدات واجسام لزجة (23). في العنصر الغربالي الحديث قد يعترض فراغ الخلية خيوط سيتوبلازمية وعادة ماتكون النواة معلقة في هذه الخيو ط (12). يظهر أن الإنسياب السيتوبلازمي فعال بصفة خاصة على طول هذه الخيوط. أثناء نمو العنصر الغربالي تحدث تغيرات متعددة. تختفي النواة والأجسام اللزجة. الأجسام الكروية الموجودة في السيتوبلازم للعناصر كاملة النمه غرفت كنوبات مُنطَلقة نتيجة لتلاشي النواة (21). لا توجد شبكة بلازمية

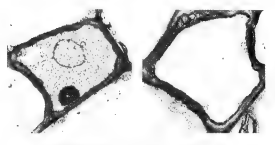


داخلية endoplasmic reticulum في سيتوبلازم العنصر كامل النمو (26.1) ويظلهر أنها محصورة في طبقات رفيعة على طول الجدران الجانبية للخلية. يتباطء الإنسياب وفي النهاية يتوقف، ويظلهر أن الميتوكوندريا لا وجود لها. في دراسات حديثة للتركيب الدقيق لعناصر الأنابيب الغربالية في Tilia americana (26) و 100 و 114 Elodea densa (26) لوحظ وجود الميتوكوندريا بأعداد بسيطة نسبيا. هذه المدمحة بين تباطء نشاط تفاعلات الخلية ويعتبر السيتوبلازم في هذه المرحلة عال النفاذية. خيوط السيتوبلازم الموسلة تشاهد بسهولة في العناصر الغربالية كاملة النمو بتخللها الأطباق الغربالية. يين شكل و-4 التباين بين انابيب غربالية النمو وأخرى كاملة النمو.

SUBSTANCES TRANSLOCATED IN THE PHI.OFM

الكربو هيدراتات ومتميئات الكربون، Carbohydrates

المواد المنقولة في اللحاء تسعة أعشارها أو يزيد هي كربوهيدراتات (92).



شكل و.3. صور الكترونية دقيقة تظهر عاصر أنايب غربالية لنبات الفرع <u>Cucurbita maxima</u> : (البسار) عناصر أنايب غربالية غير كاملة النمة (البسين) عناصر كاملة النمو. Courtesy of R.F. Evert and S.E. Elchhorn, Department of Botany, University of Wisconsin.)

بالرغم من أنه يمكن إظهار ذلك عملياً، بالإمكان الإفتراض أن هذا القول صحيحاً بعد الأخذ في الإعتبار أن معظم النبات يتكون من كربوهيدراتات.

اظهر التحليل الذي قام به زيميرمان (88.89) المسارة لحاء 16 صنفاً من الأشجار أن السكروز هو أكثر الكربوهيدراتات المنقولة وفرة. إلا أنه بالإضافة للسكروز تثقُّل بعض الأصناف species عند محدود من السكريات مثل رافينوز stachyose وفيرباسكسوز raffinose وفيرباسكسوز raffinose ومناكب معذه السكريات مشابهة لبعضها من حيث احتوائها على سكروز متصل به جزىء د مالاكتوز D-galactose أو أكثر. أيضا وُجد السُكران الكحوليان ماييتول panitol في عصارات اللحاء لبمض أصناف النباتات. (89.88.33). حقا السوريتول له دور مُسيطر في نقل السكريات في أشجار التفاح.

بالرغم من أن وجود السكران السداسيان جليكوز والفركتوز في أنسجة لحاء النباتات شائع. بين التحليل الكروماتوجرافي عدم وجود هذا السكران في عصارات اللحاء (92،75). إذا اعتبرنا أن عصارات اللحاء هي عينات حقيقية للمواد المنقولة في اللحاء وجب علينا قبول حقيقة أن السكروز هو السكر المنقول الأكثر وفرة وأن السكوات السدامية لاتنقل. سكرا الجليكوز والفركتوز البوجودان عادة لابد أن يكون وجودهما في خلايا نسيج اللحاء الغير موصلة كنتيجة للتحلل المائي للسكروز والسكوات ذات العلاقة بالسكروز (75).

من المهم أن نلاحظ أن سوانسون والشيشيني (Tr) swanson and El-Shishiny) استعملا تقنية مختلفة و توصلا إلى الخلاصة المذكورة أعلاه. انتبج تحليل القطاعات في سيقان العنب (Vitis labruscana var. concord) عند مسافسات متزايدة من ورقة معاملة بـ CP نتائج شيقة. أو لا، أكبر كمية من الإشعاع وجدت في الجزء السكروزي للقلف (جدول 9-1). أيضا يلاحظ أنه في جدول 1-9 المقادير النسبية المشعة للجليكوز والفركتوز متوازنة تقريبا عند كل قطاع من القلف تم تحليله. إذا افترضنا، الآن، أن الجليكوز والفركتوز محملان بنفس كمية الإشعاع كنتيجة لإستخدام 20° في البناء الضوئي، إذا السكسروز

جدول 1.9 : التركيزات النسبية للسكريات المميزة ب°C كذالة للمسافة التي يقطعها السكر

		عدّات Counts مج/وزن جاف من القلف			المسافة المقطوعة
فركتوز اسكروز	جليكوز إسكروز	فركتوز	حليكوز	سكروز	المسافة المعطوحة مم
0.085	0.083	678	661	8005	82
0.077	0.069	481	433	6268	202
0.069	0.069	402	397	5800	321
0.054	0.048	250	220	4615	429
0.043	0.046	126	136	2942	652
0.040	0.043	69	75	1749	875
0.034	0.037	31	34	900	1156

After Swanson and El-Shishiny (1958)

المتكون من أهذان السكران السداسيان لابد أن ينتج، عند التحلل المائى مقادير متساوية من القركتوز والجليكوز المشعان. بناء عليه الإفتراض المقيول، أن الجليكوز والفركتوز الموجدان في قطاعات القلف هما نواتج للسكروز المتحلل مائيا وليسا بسكريات منقولة.

على افتراض صحة الخلاصة السابقة بإمكاننا إذاً توقيع نقصان نسبسة السكوات الذائبة المشعة إلى السكروز المشع مع زيادة المسافة من الووقة المُستَخْدمة لـ 400. أهذا التعليل مبنى على حقيقة أن الوقت المتّاح للتحلل المائي للسكروز على بعد مسافة ، من الووقة المُمّامَلة اقل من مثيلة في المنطقة الملاصقة للوقة. جدول 19-1 بين صحة التوقعات سالفة الذكر حيث انخفضت النسبة من 80 0 مقويا إلى 0.036 مدا الرهان يدعم بقوة مفهوم أن السكروز هو السكر الرئيسي المنقول في اللحاء وأن السكريات السداسية لا تنقيل المحكروز والسكريات المداسية لا تنقيل المحكروز . أشتترج من المراسة المذكورة المائي للسكروز والسكريات السداسية في عناصر الأنابيب الغيالية هي نتيجة أعلاه أن وجود السكريات السداسية في عناصر الأنابيب الغيالية هي نتيجة للتحلل المائي للسكروز . في نباتي فول الصويا والتوت البرى توصل بيرلى Eurley إلى نفس جوهر هذه الخلاصة. ألا إنه

على الأقل فى دراستين للنقل فى لحاء قصب السكر تبين عدم تحلل السكروز اثناء انتقاله فى قنوات اللحاء (35.77).

المركبات النيتروجينية Nitrogen compounds

من المعروف أن الأحماض الأمينة والأميدات تنقل من الأوراق والأزهار المعمرة إلى مناطق النبات حديثة النمو، وأن حركة هذه المركبات التيروجينية يحدث بصفة رئيسية في اللحاء. ميتلير Mittler (57.56) حلّل عصارة اللحاء للبحث عن المركبات التيروجينية المنقولة في عناصر الأنابيب الفربالية لسيقان الصفصاف Willow وأكتشف أنها تحتوى على حامض الجلوناميك، حامض الأسبارتيك، ثريونين، آلانين، سيرين، ليوسين، فالين، فينايل آلانين، أسباراجين جلونامين وحامض γ – أمينو بييريك. في الحقيقة الدراسات التي تهدف إلى إكتشاف هذه المركبات في اللحاء قليلة جداً، لكن بدون شك سيجد بحاث المستقبل معظم إن لم يكن كل الأحماض الأمينية والأميدات الطبيعية في عصارات الأنابيب الغربالية. لم يكن كل الأحماض الأمينية والأميدات أصخما في هذا الإنجاه.

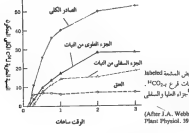
يظهر أن تركيز المركبات التروجينية في عصارات اللحاء تتأثر بمراحل نمو النبات المحتلفة. في نبات Saix على سبيل المثال توجد هذه المركبات بأعلى تركيز وبأكثر تنوع خلال النمو السريع للورقة وعند نهاية فصل النمو أي مع اقتراب تساقط الأوراق (75). خلال الجزء الأكبر من فصل النمو تركيز المركبات النيروجنينة في اللحاء منخفض جداً. زهمومان Zimmerman (88)، على سبيل المثال، وحد أن تركيز الأحماض الأمينية والأميدات في عصارات الأنابيب الغربالية لنبات الرماد الأبيض white ash مع عادة أقل من 0.001 مولال.

GENERAL ASPECTS الخواص العامة للنقل اللحائي OF PHLOEM TRANSLOCATION

في ما مضى ناقشنا تشريح نشيج اللحاء والمواد العضوية المنقولة في قنوات اللحاء. الآن سنتيين, إنجاه وسم عة حركة هذه المواد.

اتجاه الحركة Direction of movement

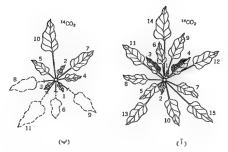
الحركة ثنائية الأتجاه: Bidirectional movement من النقاش السابق للنقل في اللحاء يتضح أن حركة المواد العضوية في النبات ذات اتجاهين Bidirectional . أي أن المواد تنقل في الساق في اتجاهات متعاكسة في نفس الوقت. نواتج البناء الضوئي المنقولة من الأوراق ربما تنقل في اتجاه الجذور وربما في اتجاه القمم التامية حيث تكون الأزهار أو الثمار في طور النمو. تحرك المواد العضوية في أعضاء التخزين مثل الجذور الوتدية السيقان الأرضية، البصليات إلخ لتغذية نمو البذرة يحدث عادة في إتجاه علوى. إعادة انتقال المواد من الأوراق المعمرة إلى الأوراق حديثة النمو هو بوضوح انتقال في اتجاه علوي. بتنسيق جيــد درس بيدولف وكورى Biddulph and Cory النقل في لحاء الفاصوليا وذلك باستعمال تقنية التغدية بـ COع وتداخل الألوان fluorescence وأوضحا أن الأوراق القريبة من الجذور تُنْقَل نواتج تفاعلاتها إلى الجذور (3). الأوراق الأقرب إلى قمة النبات تُنْقَل نَواتُجها إِلَى قمة الساق بينما الأوراق في وضع وسطى تنقل نواتج عملياتها الحيوية في كلا الإتجاهين. شكل 9-5 يبين توزيع نواتج مشعـة لتفاعلات الخلية بعد أن غذُيت الورقة الأولى لنبات قرع بـ 4CO، (86). لاحسظ أن نواتج تفاعلات الخلية (شكل 9-5) تحركت إلى كل من الأجزاء العليا والأجزاء السفلي من النبات.



شكل و.5: توزيع نواتج الأيض المشمة Jabeled بعد تغذية الروقة الأولية لنبات فرع بدك. بعد صود الإشعاع في الأجراء العلما والسقلي النبات. (After J.A. Webb and P.R. Gorham. 1964) باستعمال تقنية التميز الإشعاعي تبين بما لايدعو مجالا للشك أن المواد المصوية تتحرك في كلا إلاتجاهين في الساق في نفس الوقت. ما لم يتضح بعد هو فيما إذا كانت المواد تتحرك في اتجاهات مختلفة أو ينوات لحاء مختلفة أو نفس القناة وفي نفس الوقت. هذه المعضلة لم تحل بعد وحلها يكمن في تبيان حقيقي إما لحركة في اتجاه واحد أو في اتجاهين في قناة لحاء واحدة، مهمة صعبة للغاية حقا. إلا أن بيدولف وكورى (3) أوضحا أن الحركة ثنائية الإنجاه في بناتات الفاصوليا تحدث في حزم لحائية منفصلة.

الحركة التجانية في اتجاه المماس. Lateral movement in a tangential direction بينت دراسات عديدة لأنظمة النقل أن المواد المتحركة في قنوات اللحاء تتحرك عادة في إتجاهات مستقيمة أي أن السكريات المنقولة من الأوراق إلى مجرى النقل الرئيسي في الساق تتحرك إلى أعلى وإلى أسفل عل امتداد الورقة المُموّنة. تحدث حركة مماسية قليلة جداً. على سبيل المثال يلاحظ عموما أن حلقات الأشجار السنوية الموجودة مباشرة تحت الأفرع الكبيرة أو في جهة شجرة ما معرضة لتنافس أقل من جيرانها هي أوسع بكثير من الجهة المقابلة. إزالة الأوراق من جهة واحدة من النبات يسبب في كثير من الأحيان نمو غير متماثل، النمو على الجهة المناوعة الأوراق ينقص كثيراً.

جوى Joy (41) درس بنجر السكر و تحصل على نتاتج شيقة جداً. عندما غُذيت ورقة بـ 2^{OO} وجدت نواتج الأيض المشمة في الأوراق الواقعة مباشرة فقو أو في الجذور الواقعة مباشرة تحت الورقة المُمونة فقط. هذا يتفق مع نقاساً السابق ويؤكد غياب الحركة المماسية. إلا أن جوى نحى كل الأوراق كاملة النمو من جهة واحدة من النبات تاركا الأوراق الصغيرة حديثة النمو فقط ثم غذى ورقة كاملة النمو على الجزء السليم من النبات بغاز يك الأوراق بمكانه احداث حركة مماسية. نواتج الأيض المشمة لم توجد فقط فوق وتحت المورقة ولكن أيضا في الأوراق حديثة النمو الدي تركت على الجهة منزوعة الأوراق كاملة النمو (شكل 6-6). يظهر أن الأوراق حديثة النمو المحرومة من نواتج التكوين الضوقي (نتيجة لتنحية الأوراق كاملة النمو) يمكنها أن تسحب



هكل ويه : (آ) توزيع الـ ¹⁰ من أوراق اللفت السكرى بعد أسبوع من تغذية ورقة كاملة الدو بـ20¹⁴ لمسلة أربع ساعات. درجة التطليل مكافئة إلى حد ما لشلة الإشعاع . لاحظ أن إلـ ¹⁰ كفل إلى الأوراق الصغيرة الموجودة على أحد جهي النبات فقط. (بب) أوراق كاملة النمو تنجيت من جهة واحدة من النبات بحيث لم يتى إلا الأوراق الصغيرة ناقصة الدو. بعد ذلك غذايت ورقة كاملة النمو في الجهة السليمة من النبات بهـ بح¹⁰ الإشعاع يوجد على كلا جهتي النبات. الأوراق مرقمة حسب عمرهاك الأوراق الأكر تمو أعطيت أوقعاً عالية.

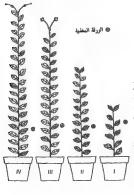
(After K.W. Joy. 1964, J. Expt. Botany 15:485.)

مواداً من الأوراق في الجهة المقابلة بدرجة تسبب بعضا من الحركة المماسية. إلا أن جوى أشار إلى أن الإلتحام الوعائي المعقد الموجود في بنجر السكر ربما يساعد في هذا النوع من النقل وأن انظمة التوزيع في النباتات الأخرى قد تكون محددة بدرجة أكثر دقة. إلا أنه يجب ملاحظة أن الحركة المماسية لوحظت في أصناف أخرى من النباتات. على سبيل المثال لاحظ ذلك بيدولف (2) في نبات المفصوليا وبيل (62،63) willow في نبات الصفصاف willow.

انظمة التوزيع عند مراحل النمو المختلفة بينت وجود كل من الحركة ثنائية الإتجاه والحركة المماسية في نبات التبغ (71). سمح للورقة السابعة (بدء العد من الأسفل) لأربع نباتات تبغ مختلفة اعمارهـا 35،107،81،68 يوما بالبناء الضوئى فى الـCO2 لملة 30 دقيقة ثم بالبناء الضوئى تحت ظروف طبيعية لملة 5.5 ساعة. فترة إلـ 5.5 ساعة الإضافية سمحت بتوزيع تام للمواد المشعة بدون حدوث أى إعادة توزيع تذكر. عند اتمام التجربة حللت الأوراق، السيقان والجلور للبحث عن ٢٠ (شكل 70 وجلول 2-9).

وجد الكربون المشع في جلور جميع النباتات الأربع. إلا أن معظم الإشعاع وجد في السيقان. يوضح نظام توزيع الكربون المشع البيين في شكل 9-7 أن مناطق الأيض مرتفعة النشاط مثل السيقان والأوراق الصغيرة سريعة النسو هي على وجه الخصوص وأحواض، جيدة لإستقرار الكربوهيدراتات المنقولة. لاحظ أن الكربون المشع تحرك في الساق في كلا من الاتجاهين العلوى والسفلي. وعنا الآن نحث عن سريانها و 20 أن المرابع الله المالي المالية المالي المالي المالي المالية المالية

دعنا الآن نبحث عن سبب انعدام C^{هر} في الورقنان 119:11 للنبات II. آخذين في الإعتبار شكل 8-9 سيتبين لنا أنه في فيلوتاكسيس" نبات II الورقنان 11. 19



شكل 7.9 : نظام توزيع الإشعاع عند مراحل نمو مختلفة لنبات اللهم حينافة لنبات اللهم المختلفة لنبات الإنجباء والممتلفة لنبات الإنجباء والممتلفة المنافة المنافة فينت بم 1000 لمنافة 107.8 وقالة 107.8 وقالة 107.8 وقالة 107.8 وقالة 107.8 وقالة 107.8 وقالة 107.8 منافة من البناء الضوائي تحت ظروف عادية. أنظر جلول 107.8 لنمساء والمسلمة أنظر جلول 107.8 للأمساء والمسلمة المنافة المنافقة المنافة المنافقة المنافة المن

منظومة أو تسلسل تركيب الأوراق على نبات ما.

جلول 2.9 : شدّة الإشعاع مقاسة بالميكروكيورى على الموجودة في الورقة المعاملة، الأوراق الأخرى، الساق والجدار لنباتات التبغ الأربع الموضحين في شكل 9-7

		النبسات		
IV	ш	II	I	العضو
136.7	93.3	155.9	131.2	الورقة المعاملة
trace	trace	6.2	1.3	الأوراق الأخرى
12.7	10.8	10.1	34.4	الساق
5.9	1.8	0.9	1.7	الجذر

After Shiroya al. (1961)

تقعان في مقابلة الورقة 7 (الورقة المُغلَية بـ (CO). لاحظ أيضا أن أنه كلما زادت المسافة المماسية إبتدءاً من الورقة المغلّية كلما نقص الإشعاع تدريجيا. أى أن الأوراق 19-13، 17، 18 تحمل CO أكتـــر من الأوراق 14-8 و 16. الأوراق 19-11 لموقعهم المقابل مباشرة للورقة 7 لا يحملان CO!. التجربـة الموضحة اعلاه تبين حدوث بعض من الحركة المماسية ولكنها بالتأكيد ثانوية بالنسبة للحركة الرأسية.

الحركة الجانبية في اتجاه قطري. Lateral movement in a radial direction: نقل الغذاء



شكل قدة: وضع الأوراق على البات Phyllotaxis بيناً وقد و الشكل 7-9 ميناً توزيع إلى 2-4 الشكل و7-9 الشكل و7-4 الفيلين تبين شكة الأشماع. الأوراق مرقمة إلى الموافقة والمعاملة) وصموداً إلى الورقة السابعة (المعاملة) وصموداً إلى الورقة عشر.

(After M. Shiroya et al. 1961. Can. J. Botany 39:855.)

قطريا من اللحاء إلى أنسجة الخشب شوهد في انواع مختلفة من النباتات. في الحقيقة في بنات الفاصوليا 25% أو أكثر من النواتج المشعة لتفاعلات انسجة اللحاء تنقل من اللحاء إلى الخشب قطريا (4). في دراسة أخرى عُرِّض الجزء الخضرى لنبات الصفصاف Willor لـ (CO) وعند تجزئة الساق واستخراج عصارة الخشب وجد أنها تحتوى على السكروز المشع (64) نظراً لأن الأشعة الوعائية تكون روابط متصلة بين اللحاء والخشب لذلك يعتقد أنها تسهل كثيراً الحركة القطرية.

معدلات الانتقال والسرعات. Translocation rates and velocities

عند تقديرنا لمقدار المواد اللاژمة للمحافظة على النمو السريع لأعضاء التخزين لنا أهمية سرعة انتقال هذه المواد في أنسجة اللحاء. بملاحظة الزيادة في الوزن الجاف للفواكهة، السيقان الأرضية، الجذور التخزينية والأعضاء الأخرى التي تستورد مواد كثيرة من قنوات اللحاء تمكن البحاث الآوائل من معرفة معدلات انتقال هذه المواد. إلا أن هذه الطريقة لها صعوبات كثيرة موروثة ويجب أخذ احتياطيات كثيرة قبل التمكن من حساب المعدلات الحقيقية. على سبيل المثال يجب أن يعمل حساب للبناء الضوق في حالة استعمال أنسجة قادرة على مثل هذا البناء. أيضا يجب أن يعمل حساب للفاقد نتيجة للتنفس، للتكثيف ولتغير مواقع نواتج تفاعلات الخلايا. في كثير من الأحيان يصعب قباس هذا الفاقد مباشرة ويدعو الأمر تكوين بعض الإفتراضات. نتيجة لذلك فان معدلات النقل المحسوبة بهذه الطابقة هي دليل للمعدلات الحقيقة لا أكثر.

إلا أنه باستعمال مزايا تفنية أقتفاء الأثر امكن الحصول على معدلات نقل قرية جداً من الحقيقة وعادة هذه الطرق تشمل تغذية ورقة أو أوراق بغاز 200 اوالذي يدخل بدوره في عملية البناء الضوئي. يسم تتبع تقدم النواتج المشعة للأيض بالكشف عن الإشعاع على بعد مسافات مختلفة على طول الساق. يبين جدول 9-3 بعض معدلات الإنتقال التي أمكن الحصول عليها باستعمال تفنية اقتفاء أثر عنصر مشع.

إذا اعتبرنا المساحة الصغيرة نسبيا في مُركب الأنابيب الغرباليـة للنقــل فالمعدلات العالية المبينة في جدول 9-3 جديرة بالملاحظة. مما يزيد في هذا

جلول و.د : معدلات النقل في أصناف مختلفة من النباتات أمكن الحصول عليها باقتفاء أثر مواد مشعة.

المصدر	عدل سم/ماعة	النيسات الم
Biddulph and Cory, 1957	107	فاصولياء الكلية الحمراء
Kursanov et al., 1953	100 85	اللفت السكرى
Swanson and El-Shishiny, 1958	60	عنب الكونكورد
Weatherley et al., 1959	100	الصفصاف
Hatch and Glasziou, 1964	270	قصب السكر
Hartt et al., 1963	84	قصب السكر
Webb and Gorham, 1964	290	قرع الرقبة المستقيمة (كوسة)
Vernon and Aronoff, 1952	100	فول السويا
Pristupa and Kursanov, 1957	60 — 40	القرع

الوضع تمقيدا هو أن نواتج تفاعلات الخلايا عليها أن تمبر آلاف الأطباق الغربالية خلال رحلتها من الأوراق إلى الجذور. على سبيل المثال وجد ويذرلى وجماعته خلال رحلتها من الأوراق إلى الجذور. على سبيل المثال وجد ويذرلى وجماعته مابين (160 إلى 2000 طبق غربالي. في جزء الاحق من هذا المفصل سنناقش بعض الميكانيكيات التي ربما نشرح كيف يمكن أن تكون معدلات النقل عالية جداً في حين أنها تواجه الكثير من المقاومة في قنوات اللحاء.

اختيار في تواتمج الأيش واحتيار في معيد الات انتقالها tronsheaston rates المخلاب انتقال لا بمختلفة في قنوات اللحاء. عندما غذيت أوراق نبات فاصوليا عمره 12 يوما بمحدلات مختلفة في قنوات اللحاء. عندما غذيت أوراق نبات فاصوليا عمره 12 يوما المحداليل تحتوى الماء المميز بالتربيع (Tritiated water (THO) وسكروز الا المحول على معدلات نقل تختلف باختلاف المادة المشعة (3). السكروز الا المحول على معدلات نقل تختلف باختلاف المادة المشعة (3). السكروز الا يتحدل بسرعة 13 سرع (101 سم / ساعة) من THO أو عدد المادة المشعة (3). المحدول على نتائج يتحرك بسرعة 13 سم / ساعة . جيح وآزوف THO و (27) Gage and Aronof على نتائج ممثابه وذلك عندما وضما عنق ورقة مقطوع لنبات فاصوليا عمره 3 أسابيع في محلول سكروز -10 تراكل منهما المحدول بالمقالة على نتائج المحدود على المحدود والماء قد ينتقلان في Nelson and اللحاء مستقلان عن بعضهما بالإضافة بينت دراسات نيلسون وجورهام (6) (6) Ocrham

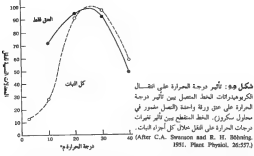
العوامل المؤثرة على النقل Factors affecting translocation

من المعروف أن عوامل كثيرة تؤثر في معدلات النقل في النبات. أهم هذه الموامل هي درجة الحرارة، الضوء، عوائق الأيض، تدرجات التركيز، نقص المعادن والهرمونات. هذه القائمة لا تشمل كل العوامل ولكنها تمثل العوامل التي ترددت دراستها بكثرة.

درجة الحوارة Temperature: تحليل تأثير درجة الحوارة على معدلات النقل معقد وذلك لتأثير درجة الحوارة على عمليات النبات الأخرى التي ربما تؤثر بصفة مباشرة أو غير مباشرة على حركة المذيبات. وهكذا فإن تأثير درجة الحرارة على البناء الضوئي، التنفس، تكوين الأنزيمات إلخ له في كل الإحتمالات تأثير فعال على معدلات النقل. بالرغم من هذا فلقد تم تبيان علاقة أكيدة بين درجة الحرارة ومعدل النقل.

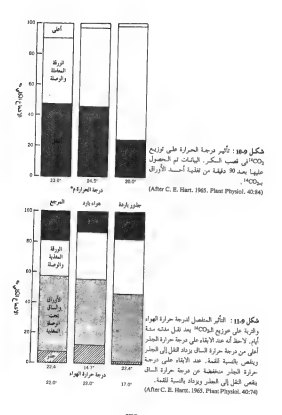
بتغيير درجة حرارة النبات ثم اتباع ذلك بقياس الزيادة أو النقصان في الأوراق الجاشرة للمناشرة المختلفة يمكن الحصول على قياسات غير مباشرة لمعدلات النقل. الإفتراض هنا أن الوزن الجاف لعضو ما يعكس معدل حركة المذيبات في ذلك العضو. هيويت وكيرتس Hewitt and Curtis (39) استعمالا هذه الطريقة وبينا أن درجة الحرارة المثلى للنقل في نبات الفاصوليا هي بين 20 و 30°م شكل (9-9).

عند تعريض نبات ماء إلى مدى معين من درجات الحرارة تتأثر بذلك كل تفاعلات الخلايا مما يصعب معه الحصول على حقيقة تأثير درجة الحرارة على النقل. في محاولة للتغلب على هذه المشكلة اسوانسون و بوهنينج Swanson استعملا درجة الحرارة الموضعية. في تجاربهما تمت تنمية نباتات فاصوليا عند درجة حرارة 20 \pm 1° \pm . في كل نبات جهز عنق ورقة بسترة حراية temperature jacket ثم غمر نصل الورقة في محلول سكروز. بعدها حفظ النبات في غرفة مظلمة وثبت درجة الحرارة عند 20 \pm 1° \pm 0 . وهكذا باستثناء عنق الورقة المعامل فان النبات بأكمله كان محفوظ تحت نفس درجة الحرارة , بعد فترة معاملة استغرقت 135 ساعة أخلفت الزيادة في طول الساق



كقياس لسرعة حركة السكروز من العنق المعامل إلى الساق (شكل 9.9). هذه التتاتج متفقة بدرجة كبيرة مع تتاتج هيويت وكيرتس حيث عُرِّض النبات بأكمله لتموجات حرارية. بدراسة شكل 9.9 تتضح نقطة مهمة جداً وهي أن انتقال المذيبات يتأثر بدرجة الحرارة بطريقة تشبه تأثر العمليات الفسيولوجية الأخرى. هذا يعنى أن معدل النقل يزداد بإزدياد درجة الحرارة حتى يصل إلى أعلى مستوى ثم يدأ في التناقص نتيجة للتأثيرات القاضية لدرجة الحرارة.

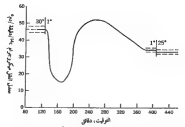
أخيراً فقط تمكنا من الحصول على بيانات عن نقل السكريات المشعة وتأثر فذا النقل بدرجات الحرارة المختلفة. غُذيت نباتات قصب السكر بـ 4CO2 وأظهرت النتائج أن معدلات النقل تزداد بإزدياد درجة الحرارة. وهكذا عندما عرضت نباتات قصب السكر لهواء ذو درجات حرارة 24,5،20 و 633 كانت معدلات النقل 6,684، 1209، 120، 120، بيين شكل (10-9) معدلات النقل 6,684، 120، 120، 120، بيين شكل (10-9) توزيع المواد المشعة بعد 90 دقيقة من المعاملة بـ 4CO2 عند درجات الحرارة المذكورة أعلاه، يظهر أن درجة حرارة الجذور بالمقارنة بالمجموع الخضرى قد يكون لها تأثير على الاتجاه (أعلى أو أسفل بالنسبة للورقة المُمَّونة بـ 4CO2) للذي ستحرك فيه السكريات في النبات. وهكذا وجد هارت (135) Hartt (235) عند



حفظ الجنور في درجة حرارة أعلى من درجة حرارة المجموع الخضرى يزداد النقل للجنور وينقص النقل إلى القمة. عند قلب هذه الوضعية - درجة حرارة المجموع الخضرى أملى من درجة حرارة المجموع الخضرى أعلى من درجة حرارة الجنور - يزداد النقل إلى القمة وينقص النقل إلى الجنور (شكل 9-11). من شكل 9-11 بامكان المرء أن يفترض أن جنور وقمم قصب السكر تكون وأحواض استهلك السكريات المنقولة من الورقة المعاملة. الأنشطة التنفسية لأجزاء النبات هذه تزداد بإزدياد درجة الحرارة. بناءاً عليه الزيادة في درجة حرارة الجنوع عن درجة حرارة المجموع الخضرى عن درجة حرارة الملكى سيزداد بارتفاع درجة حرارة المجموع الخضرى عن درجة حرارة الملكى سيزداد بارتفاع درجة حرارة المجموع الخضرى عن درجة حرارة الحاد.

تأثير درجة الحرارة على مناطق المصدر (نصل الورقة مثلا) والحوض (اعضاء التخزين مثلا) تمكس بصفة رئيسية تأثير الحرارة على معلل النقل. أى تأثير الحرارة على معلل النقل. أى تأثير الحرارة على تفاعلات الخلايا ذات العلاقة بافراز السكر في الأنابيب الغرالية عند المصدر وإلى خارج هذه الأنابيب عند الحوض يتحكم بصفة بنجر السكر (78،29). عند تبريد مناطق الحوض لهذا النباد إلى معدل ثابت جديد 1°م يهبط معدل نقل نواتج البناء الضوئي المتميزة بـ 2° إلى معدل ثابت جديد يساوى تقريبا 35 إلى 24% من المعدل الأصلى (29). عند ايقاف التبريد يستعاد بسرعة المعدل الأصلى. حقيقة أن النقل يستمر بمعدل ثابت لكنه بطيء، بالرغم من تبريد مناطق الحوض إلى 1°م يحتمل أن يعود إلى الإفراز النشط لنواتج البناء الضوئي إلى داخل الأنابيب الغربالية عند منطقة المصدر الغير مبردة وبناء عليه الغير مُعرّقلة.

عند استخدام حرارة منخفضة (-2°م) في غير مناطق المصدر والحوض (عنق الورقة مثلا) تم الحصول على نتائج مختلفة تماما. عند تبريد ما طوله 2 سم من عنق ورقة ما إلى 1°م مع حفظ بقية النبات عند 30°م ينخفض مصلل نقل نواتج البناء الضوئي -¹² بسرعة. إلا أنه بعد فترة تكيف حرارية مناسبة، يستعاد



شكل و12-9: المنهج الزسى لممثل القل محسوباً كتجمع للكربون في الموض الكلي زكل الأجزاء المبيدة عن المنطقة المبردة) لكل دقيقة، لكل درجة الوقية مسترح بداية استعمال ك^{OPL}، منطقة العنق بردت إلى درجة الحرم بداية من الترقيق 130 إلى 400 دفيقة. [2-7] بداية من الترقيق 310 [إلى 400 دفيقة.] (After C.A. Swanson and D.R. Geizer. 1967. Plant Physiol. (2:751.)

المعدل الأصلى. عند هذه المرحلة إعادة تدفئة عنق الورقة إلى 25°م لهـا تأثير بسيط، إذا وجد مثل هذا التأثير أصلا، على معدل النقل (شكل و-12).

نظراً لأن بنجر السكر قادر على تكريف منظومة نقله اللحائية للظروف الباردة، سمى نباتا مقاوما للصفيع Chilling resistance plant. من الناحية الأخرى انباتات مثل الفاصوليا التي تظهر بها عرقلة واضحة للنقل في اللحاء تحت الظروف الباردة (2-1م) تسمى نباتات حساسة للصقيع. هناك من البراهين ما يبين أن تصقيع هذه النباتات يعرقل النقل نتيجة لغِلْقي طبيعي للأطباق الغربالية. وليس لعرقلة مباشرة لأى من تفاعلات الخلايا المحركة للنقل.

حالة مشابهة إلى حد ما لوحظت في نباتات القطن عند تعريضها إلى حرارة مرتفعة. في هذه النباتات لوحظ تكوين الكالوز callose في عناصر الأنابيب الفربالية وذلك عند تعرض النباتات إلى درجة حرارة أعلى من 400م لمدة 15دقيقة فقط (69:53). الكالوز المتكون نتيجة للسخونة يبطء النقل لتكويشه اختناقات في فتحات الأطباق. يمكن بعد اعادة النبات إلى درجة حرارة أدنى استعادة مناسيب النقل العادية في خلال سنة ساعات.

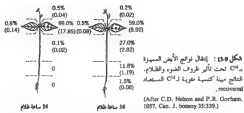
جلول وبه: نسبة الوزن الجاف للجذر/المجموع الخضرى لنبات القمع موضحة زيادة مع زيادة شدّة الإضاءة. هذا يوضح أن النقل إلى الجلر بالمقارنة مع المجموع الخضري يزداد بزيادة شدّة الإضاءة.

نسبة جذر /مجموع خضري	شلّة إضاءة قدم/شمعة
0.14	200
0.17	500
0.27	1000
0.32	1750
0.32	2500
0.43	5000

Data of D.J. C. Friend, V.A. Helson, and J.E. Fisher, as reported by C. D. Nelson, 1963. In Environmental control of plant growth. Academic Press, New York. المنسوء المحالة: في فصل لاحق سيتضح أن تحويل CO2 إلى مركبات عضوية يزداد بزيادة شدة الإضاءة. نسبة الوزن الجاف للجذر / المجموع الخضرى تزداد بزيادة شدة الإضاءة مما يلل على أن النقل إلى الجذور بالمقارنـــة بالمجموع الخضرى يزداد بازدياد شدة الإضاءة (جلول 49).

في نبات فول الصويا درس نيلسون وجورهام Nelson and Gorham (60) نقل النواتج المشعة لتفاعلات الخلايا في الضوء وفي الظلام وتحصلا على نائلج شيقة. أولا مكنّا نباتي فول الصويا من البناء الضوئي في جو يحتوى على 202 المدة 13 دقيقة بعد ذلك تُرك أحد النباتين في الضوء لمدة 3 ساعات إضافية. النبات الآخر وضع في الظلام ولمدة 3 ساعات أيضا. عند تحليل أجزاء النبات وجد أن نباتات الضوء نقلت في 3 ساعات حوالي 2% من مجموع اشعاعها إلى قمة الساق و 4.4% إلى الجنور. من الناحية الأخرى نباتات الظلام نقلت في 3 ساعات 5.0% فقط من مجموع إشعاعها إلى قمة الساق بينما كان نصيب الجنور ساعات 5.0% فقط من مجموع إشعاعها إلى الجنور في الظلام أكثر من النقل إلى الجنور في الظلام أكثر من النقل إلى الجزء الخضرى.

نيلسون وجورهام Nelson and Gorham درسا أيضا نقل محلول السكروز المشع المحمل على أنصال أوراق نباتات فول الصويا. مكنا نباتين وضع أحدهما في الظلام والآخر في الضوء من نقل سكروز ⁶⁰ لمدة 14 ساعة. نتائج هذه التجربة مبينة في شكل و-13.



من الأهمية بمكان أن نلاحظ أن 1% فقط من الإشعاع نقل من الورقة خلال المنسوة من الإشعاع الله الجذور خلال الفنسرة المظلمة يظهر أن السكريات الموضوعة على سطح الورقة تنقل بسطء في الضوء. مرة ثانية يظهر أنه في الظلام يفضل بكل تأكيد النقل إلى الجذور.

بينت الدراسات أن معدلات النقل قد تأثر بنوعية الإضاءة المعرض لها النبات. وجد هارت 36) أن انتقال نواتج البناء الضوئي المشعة في انصال منزوعة لقصب السكر يزداد في وجود الضوء الأحمر أو الأزرق. ملاحظات هارت هذه يؤيدها جزئيا إكتشاف أن الضوء الأحمر يسهل أيضا امتصاص ريش plumules نبتات البزلاء المنماة في الظلام لسكروز ٢٠٠٠.

معوقات الأيض Metabolic Inhibitors. تبين أن معوقات الأيض تعرق انتقال الكربوهيدرايت (87،83،434). بعض من المعوقات المستعملة يشمسل 42 داينتروفينول (DNP)، أرسينايت، أزايد، حامض أيوداستيك، فلورايسد، وهيدروجين سينايد. من الصعب جداً أن نقلر، على أية حال، فيما إذا كان المعوق يؤثر على عناصر التوصيل أو على أيض الخلايا الممونة والمُستَّعَبلة. من الممكن أن يُنقل المعوق إلى خلايا البناء الضوئي في النسيج الوسطى للورقة، حيث يعيق نقل نواتج البناء الضوئي من خلية إلى خلية وبالتالي إلى عناصر اللحاء الموصلة. بالمشل يمكن لمعوق أيض أن ينقل إلى الخلايا المستقبلسة أو والأحواض حيث يعيق وضع نواتج الأيض المنقولة. في كلا الحالتين تحدث

عرقلة لمعدل النقل. حقا لقد راجع إسوانسون هذا المعوضوع (75) وأدعى أن نتائج استعمال المعوقات تبين أن معدلات النقل هي أكثر دلالة على أيض الأنسجة الممونة والمستقبلة من أيض الخلايا الموصلة نفسها. بينت تجارب استعمل فيها نبتات فاصوليا الصويا (43) والخروع (43) بقوة أن إعاقة DNP للنقل سببه تأثير DNP على عملية الأيض المرتبطة بانتقال نواتم البناء الضوئي إلى داخل وإلى خارج الأنابيب الغربالية. في هذه الدراسات يظهر أنه لا تأثير له DNP على النقل في الأنابيب الغربالية.

سيج وسوانسون (72) وضحا أيضا أن النقل اللحائي في القرع، بعد فترة تكيف قصيرة، يتقدم بطريقة طبيعية خلال منطقة من نسيج عنق ورقة تحت ظروف لا هوائية. يلل هذا وللمرة الثانية أن المعوقات الأيضية مثل السينايد لا تعوق النقل اللحائي بتأثيرها على أيض العناصر الموصلة ولكن لكونها تنقل إلى جهة المصدر أو الحوض حيث تعوق عمليات البناء الضوئي، التحميل، والتفريغ.

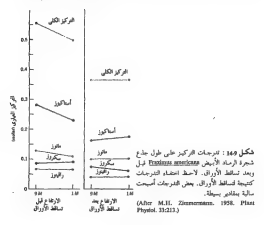
يجب أن لا ننسى، على أية حال، أن عناصر الأنابيب الغربالية حية مادامت فعالة. لذلك لا يمكن للمرء أن يلغى إمكانية الإرتباط بين عمليات انتاج الطاقة والنقل في الأنبوب الغربالى. راجع كيرسانوف (44) Kursanov) المسوضوع وأكد على دور الأيض في النقل اللحائي. بمعرفتنا لهذا ليس من الصعب إذا أن نفترض وجود تأثير جزىء على الأقل للمعوقات الأيضية على النقل من خلال تأثير مضاد ومباشر على أيض العناصر الموصلة.

للرجات التركيز Concentration grdlens: يُعتقد عمو ما أن اتجاء انسياب السكر في الأنابيب الغربالية هو بمحاذاة تدرج متناقص لمجموع تركيزات السكر. بينت أبحاث مايسون وميسكال المبكرة أن انتقال السكر في نبات القطن (50،15) يتبع ونظام انتشاريء أي أنه توجد مطابقة بين معدل النقل وتدرج السكر في القلف. وجدا أن اتجاه النقل هو دائما من منطقة عالية التركيز إلى منطقة منخفضة التركيز إلى منطقة تدرج السكر. التركيز . هذان الباحثان وجدا أيضاً أن نزع الأوراق يسبب اختفاء تدرج السكر. انظر أيضا مراجعة ميسون وفيلس Mason and Phillis.

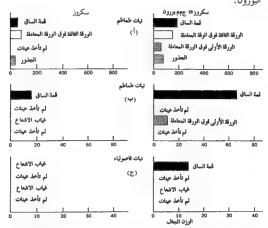
فى أبحاث حديثة وجد زيميرمان (8.8-98-90) Zimmermann (91-90-89-88) أن تدرجات التركيز فى نبات الرماد الأبيض 0.01 مول/م تقريبا وإيجابى فى الإنجاه السفلى للجذع. اظهرت تجارب نزع الأوراق التى أجراها زيميرمان نتائج شيقة. كما هو الحال فى اعمال ميسون وماسكيل Mason and Maskell، تنحية التمويين الكربوهيدراتي سبب اختفاء تدرج السكر فى منظومة الأنابيب الفربالية. على أية حال، بعض تدرجات التركيز لسكريات منفردة اصبح سليبا (شكل 149).

أهمية تدرجات تركيز السكر في النقل اللحائي ستحضى بنقـاش أكثر في الأجزاء اللاحقة ذات العلاقة بمكانيكية النقل.

الشمل المعدني Mineral deficiencies؛ ربما أهم عمل يخص دور المعادن في النقل اللحاثي هو ما انجز باستعمال البورون. قوتش ودجر Gauch and Dugger (28) وجدا أن امتصاص ونقل السكروز بواسطة ورقة نبات فاصوليا أو طماطم مغمورة



فى محلول سكروز كأيُسهّل كثيراً بإضافة البورون إلى المحلول (شكل (15-9). طبقا لهؤلاء البحاث يتكون مركب متأين بين البورون والسكروز والذى يتحرك خلال غشاءات الخلية بسهولة أكثر من السكروز المتحرر من البورون. ما يدعم لهذه النتائج هو الدراسات التى أجريت على النقل فى نباتى الطماطم (73) وعباد شمس مكتفية وغير مكتفية من البورون (47) ومعرضة لـ كلا الدراستين كميات أكثر من كا المشبت نقلت فى النباتات المكتفية من البورون.



هكل 1.50: شدّة إشعاع ²⁰ في أعضاء النبات المختلفة كنتيجة لانتقال السكروز المشج رأتو نواتجه المتحللة ماثلة) من ورقة سلقلة فحرت في محلول سكروز مشم أو سكروز مضاف إليه بورون . (ا) نبات طماطم زرعت في رمل خال من الهروون وعرضت لكله ساعة خلام قبل و حالال المعاملة . (ب) بانات طماطم فررعت في تربة محمودية علي محلول مغذى كامل ثم خظفت في الضوء . (ج) ابتات فاصوليا ذرعت في تربة تحتوى على محلول مغذى كامل ثم عرضت لظلمة مدتها 48 ساعة قبل وخلال المعاملة.

(After H.G. Gauch and W.M. Dugger, Jr. 1953. Plant Physiol. 28:457.)

هناك ما يبرهن على أن البورون ينقص التحول الأنزيمي للجليكوز -1-فوسفيت إلى نشأ (18). مثل هذه الفعالية للبورون توفر للنقل كميات سكر أكثر. مايدعم مثل هذا الدور للبورون في النباتات هو ما أظهرته دراسة بالمجهر الإلكتروني اجريت على نباتات عباد شمس غير مكتفية من البورون (48). في هذه الدراسة حدثت زيادة ملحوظة في نشأ البلاستيدة الخضراء لنباتات عباد شمس بعد ثلاثة أيام فقط من تنحية البورون من المحلول الغذائي الممون لنموهم.

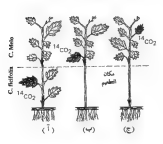
السكروز ليس بالمركب الوحيد الذي يساعد البورون نقَّله. مُنظَّمات النمو حامض 4،2 ـ دايكلورفينوكسي أستيك، حامض اندول أستيك، حامض 5،4،2 ترايكلوروفينوكسي أستيك، وحامض α ـ نافتالين أستيك عند وضعها مع السكروز على أوراق نبات الفاصوليا تنقل بكفاءة أكثر في وجود البورورن (3.5).

بإستثناء تأثيرات البورون الملحوظة جداً، لا يعرف إلا القليل عن تأثير النقص المعدني على النقل اللحائي. نقص الفوسفور (42) من الصعب أن نقيم فيما إذا 4.2 دايكلوروفينو كسى أستيك (67) والفوسفور (42) من الصعب أن نقيم فيما إذا كان نقص الفوسفور يؤثر على النقل اللحائي بحد ذاتة أو يؤثر من خلال تحويره لأيض الأسحة الممونة والقابلة. حقا، لقد أقترح أحد البحاث (74) أن تأثير البورون على نقل السكر ربما يكون غير مباشر أكثر منه مباشر كما اقترح جوش ودَجَر. طبقا لإسكول (74) \$20 للم المروى على نقل السكر يرجع لكونه ضرورى للنشاط الخلوى في المرستيمات القمية أكثر من كونه يسمل مباشرة ضرورى للنشاط الخلوى في المرستيمات القمية أكثر من كونه يسمل مباشرة الإنشار خلال الأغشية عن طريق تكوين مركب السكر _ البوريت.

الهرمونات Hormones: الهرمونات النباتية مرتبطة إرتباطاً وثيقا مع مراكز نمو النبات الفعالة ولذلك فلها، على النقل النبات الفعالة ولذلك فلها، على النقل اللحائي. الهرمونات النباتية ثنبه النمو الخلوى والنسيجي ولذلك فهناك حاجة ماسة إلى نواتج الأيض المنقولة كمكونات بناء وطاقة. يعتقد الكثير من البحاث أن أيض مراكز النمو هذه (أحواض) لها تأثير قوى على النقل.

تم الحصول على القليل جداً من المعلومات عن التأثيرات المباشرة للهرمونات الباتية على النقل. على أية حال دلت نتائج دى ستيجتر De Stigter للهرمونات الباتية على النقل. على أية حال دلت نتائج دى ستيجتر Cucurbita ficifolia في نباتي ميل معلى النقل اللحائي في نباتي حافظ في حالة احتفاظ (17) للمعامل معلى و C. E. E. E. Sala فقط في حالة احتفاظ اللبات المطعّم (stock) بأوراقه شكل (19-16 ب)، مكونات البناء الضوئي في باستعمال C. PC من كا تنقل إلى البنات المطعم. إلا أنه ما على المرء إلا أن يطعّم البات المطعّم escions وهو C. meto بورقة من النبات المطعّم escions وهو C. E. المناقب ا

لقد اصبح ظاهراً وباستمرار أن النقل اللحائي تتحكم فيه، على الأقل جزئيات الهرمونات الطبيعية للنبات مثل السيتوكاينينات cytokinins، حامض إندول -3- أستيك (IAA)، وحامض الجيريلين (QA)، كايناتين، ستيوكاينين مُحضر في المختبر synthetic؛ يظهر أنه يؤثر في نقل المركبات النيتروجينية الذائبة (85)، إذا نزعت ورقة Micotiana rustica من النبات تحدث هجرة للمركبات النيتروجينية



شكل فح18: التأثير المحتمل المهاشر للمرمونات النهائية على النقل (آ) تطعيم للمرمونات النهائية على النقل (آ) تطعيم C. ficifolia ورقد، يجم التطويم ويحدث الإنقال بشكل طبيعي، متزوجة الأوراق. لا ينتج التطعيم بقطراً لإعاقة نقل مكونات البناء الضوفي من C. ficifolia ورقد واحدة (C. ficifolia ورقد واحدة (C. ficifolia ورقد واحدة (C. ficifolia) معلمة على C. ficifolia ويتبح التطعيم ويحدث قبل C. med على مكونات البناء الضوتي بشكل طبيعي.

الذائبة من النصل إلى عنق الورقة. لهذا السبب لايحدث تكوين للبروتين في النصل، ويصفر بسرعة. إلا أنه إذا رش النصل بالكايناتين يبقى مخضراً أى أن هجرة مركبات النيتروجين الذائبة من النصل إلى عنق الورقة قد عُرقلت. ما هو أكثر من ذلك أنه إذا رش نصف النصل فقط بالكايناتين تحدث هجسرة للنيتروجين الذائب من النصف الغير مرشوش إلى النصف المرشوش. بمعنى آخر الكايناتين يزيد من تجمع النيتروجين الذائب.

إذا أريلت قمة نبات بازلاء أو فاصوليا ووضعت عجينة لانولين Ianolin على السطح المقطوع، كمية صغيرة فقط من القُسفيت - 2 أو السكروز - 2 المعامل بها الجزء السفلي من الساق تتجمع في السلامية المنزوعة القمة. إلا أن وجود IAA في عجينة اللانولين يسبب تأثير منها ملحوظا على تجمع المركبات المشعة في السلامة منزوعة القمة (6،8). تحت ظروف مشابهة تأثير كل من الكياناتين أو GA بسيط. عند أخذنا في الإعتبار فقدان فعالية الكايناتين أو GA في هذا المجال، من المدهش أن نجد أن التأثير المنبهة IAA على النقل اللحائي يُسهّل كثيراً بالإستعمال المتزامن لأى من هذين المركبين. المدى الزمني لتجمع على السلميات المزوعة القمة إستجابة لإستعمالات هرمونية مبين في (شكل 17-9).

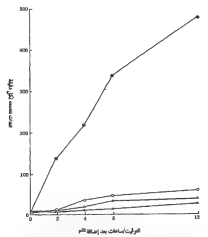
نتائج مشابهة إلى حد ما تحصل عليها هيو وجماعته Heweta (38) استعمال نباتات فاصوليا السويا، أزالو المرستيم القمى لفاصوليا السويا، وأحلو محله محلول مائى من IAA أو GA، بعد ذلك عرضو ورقة أولية لـ $^{\text{CO}}$ لمدة 30 دقية. بالكشف عن توزيع $^{\text{O}}$ في اجزاء النبات المختلفة تبين أن كل من IAA و زادا من المقدار الكلى لمكونات البناء الضوئى $^{\text{O}}$ المنقولة وزاد من معدل نقلهم.

عند معاملة جذور العنب به بينزايل أدينين (benzyladenine (BA) سيتوكاينين، تحدث زيادة كبيرة في كمية مكونات البناء الضوئي - ٢٠٠ المنقولة إلى الجذور من الأوراق المعرضة لـ ٢٠٥ (٢٥). ماهو أكثر من ذلك هو أن كمية الأحماض الأمينية، الأحماض المضوية، والسكريات المميزة بـ٢٠٠ المنقولة إلى الجذور

المعاملة تزداد أيضا مما يدل أن BA (أوسيتوكاينينات غموما) لها تأثير مُسَّهـل عام على حركة عدد من المركبات المختلفة في النبات.

MECHANISMS ميكانيكية النقل اللحائي OF PHLOEM TRANSLOCATION

أى من النظريات التى تشرح ميكانيكية النقل فى اللحاء لم تحض، بمفردها، بقبول عام. ربما برجع السبب فى ذلك أنه لم تقدم أى مكانيكية بإمكانها الأخذ فى الإعتبار كل الملامح المحتلفة للنقل اللحائي. إلا أن مكانيكيات عديدة



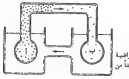
شكل و-17: العنهج الزمني تجمع إل \mathbb{P}^{32} في سلاميات فرصولياء منزوعة القمم كوستجابة له AAI (\bigcirc) و \bigcirc) و كايناتين (\triangle). المراقبة (After A.K. Seth and P.F. Wareing. 1967. J. Exptl. Bot. 18:65.)

مختلفة شُرحت ودافع عنها مؤيدوها بطرق متنوعة. سنناقش إثنان منها، افتراضية الإنسياب الكتلى أو الضغطى وافتراضية التجدول البرتوبلازمي.

افتراضية الإنسياب الكتلى أو الضغطى Mass or pressure flow hypothesis

كان أول من شرح الأسس الفسيولوجية لافتراضية الإنسياب الكتلسى أو الضغطى هو مونخ في سنة 1930 وقد بنى افتراضيته هذه على أساس وجود تدرج في ضغط الإنتفاخ المائي بين الأنسجة الممونة والأنسجة المستقبلة. يعتقد أن نواتج الأيض نثقل بدون تحكم أيضى في الاتجاه الموجب للتدرج. يتعبير آخر هناك في منظومة الإنسياب الضغطى إنسياب للمذيبات والماء وحيد الإتجاه خلال القنوات الغربالية مدفوعا بضغط انتفاخى مائي تدرجي. كمثال دعنا نتبين التجربة المرسومة في (شكل و189).

لنفترض أن آ و ب هما مقايس اسموزية osmometers منفذان للساء فقط. بعد ذلك لنفترض أن المقياس الأسموزي أ يحتوى على تركيز من المذيبات أعلى من ب وأن كلا من المقياسين الأسموزيين مغمورين في الماء. المقياسين الأسموزيين مغمورين في الماء. المقياسان الأسموزيان والحوضان المائيان كلاهما له توصيلات مفتوحة ذات مقاومة بسيطة لإنسياب المديبات والماء. حيث أن هذه التجربة منظمومة مغلقة وجدران المقياسان الأسموزيان متميزو النفاذية سيدخل الماء إلى أ ، ب مسببا في تكون ضغط انتفاحي مائي. على أية حال سيكون للمقياس الأسموزي أضغط انتفاحي مائي. على أية حال سيكون للمقياس الأسموزي أضغط انتفاحي مائي أعلى، ومُكذا الضغط



شكل 1199: منظومة فزيائية بسيطة توضح التراضية ا الضغط الانسيابي أو الكتلى. الكتاب يحتوى مزيداً من ا الشرح. العالى سينقل خلال كل المنظومة بفضل التوصيلات المفتوحة بين المقياسين الأسموزيين. إذا كانت جدران أ ، ب مطاطة بتجانس، سيتكون عجز ضغطى إنتشارى سلبى في ب نتيجة لما ذكر اعلاه. وهكذا تخلق منظومة ذات حركة دائرية. سيُّلفَع الماء بما يحمله من مذيبات للإنسياب من أ إلى ب. الماء يُلفَع إلى خارج ب بفضل الضغط الإنتشارى السلبى المتكون والذى تعاد حركته الدائرية عن طريق التوصيلات المفتوحة بين حوضى الماء. من ثم فان أ هو المقياس الأسموزى الممون وأن ب هو المقياس الأسموزى المُستَقبَل.

إذا طبقنا المنظومة المذكورة أعلاه على النبات، أستمثل الخلايا العمونة للورقة و ب الخلايا المستقبلة لبعض أعضاء النبات (مثل الجذر). الروابط الموصّلة بين المقياسين الأسموزيين والحوضين المائيين تمثل القنوات اللحائية والخشبية على الثوالي.

بوجود هذه الصورة بامكاننا أن نرى كيف يمكن للسكريات أن تُنقل من الأعضاء الممونة إلى المُستقبلة من غير استهلاك طاقة النبات. إلا أنه من الصعب التوفيق بين نظرية الإنسياب الضغطى والعديد من الحقائق الراسخة ذات العلاقة بمنظومة النقل اللحائي.

بادى دى بدء أحد متطلبات النقل هو أن تكون العناصر الغربالية حية لتقوم بالنقل. بالإضافة، الحرارة والمعوقات الأيضية يؤثران في النقل بنفس الطريقة تقريبا التي يؤثران بها على المعليات الفسيولوجية الأخرى (شكل 9-9). هذه الحقائق تعلى على أن نقل نواتج الأيض عملية تمخُكوه وتتطلب استهلاك في الطاقة على حساب عناصر الأنانيب الفربالية. إلا أن مؤيدو ميكانيكية الضخفط الإنسيابي يشيرون إلى أن الحرارة والمعوقات الأيضية تؤثر على الأيض الأساسي لعناصر الأنابيب وليس على النقل في حد ذاته. يشيرون أيضا إلى أن الفعالية الأيضية هي في وضع ضعيف جدًا في عناصر الأنابيب الغربالية الناقلة بفعالية وأن علم وجود في وضع ضعيف جدًا في عناصر الأنابيب الغربالية الناقلة بفعالية وأن علم وجود

كما أشار إسوانسون Swanson (75)، أنه من المعترف به عموما أن انتقال السكريات من كلورنشيمة الورقة إلى داخل عناصر الأنابيب الغربالية ربما



شكل و.19 : الميكانيكية الممكنة ثقل السكروز وزمن الباشتيدة الخضراء إلى الأنابيب العرائية.

يحدث ضِد تركيز تدرجي. إذاً حركة المذيبات من خلية إلى خلية في انسجة الورقة والتفريغ النهائي للمذيبات في داخل عناصر الأنابيب الغربالية يمكن اعتبارها عملية فعالة تتطلب طاقة. البحوث الحديثة اقترحت على أنه قد يكون لفوسفات السكر ولمنظومة نقل فعال، دخل في ذلك. ما تم الحصول عليه من أن اوراق بنجر السكر تحتوى على كميات مهمة من فوسفات السكروز (8) وأن ATP يسرع من حركة الفوسفيت من خلايا الميزوفيل إلى اللحاء (45) تقترح بكل تأكيد على أن فسفرة السكريات لربما تكون عامل مهم لإنتقالهم عبر الأغشية الخلوية. إذا فالفسفرة ربما تُسهِّل نقل السكروز عبر الأغشية، أو ربما تنشط جزئيات السكروز ممكنة إياها من الإتحاد مع الناقل لتكون مركبا يستطيع عبور الأغشية الخلوية بسهولة (44). الممر الذي ربما من الممكن أن يسلكه السكروز من البلاستيدة الخضراء إلى عناصر الأنابيب الغربالية مبين في شكل (9-19). إمتصاص الخلايا المستقبلة للسكريات الآتية من القنوات اللحائية يعتقد أيضا أنه يتم عن طريق عملية فعالة - قد تكون مشابهة إلى حد ما لنقل السكريات إلى داخل القنوات اللحائية. وهكذا نرى أنه يوجد جدل قوى ضد كون النقل اللحائي عملية غير ايضية تماما كما شرحها مونخ في البداية. على الأقل الطاقة ضرورية لامتصاص عناصر الأنابيب الغربالية للسكريات ولإلتقـاط الخلايا المستقبلة لهذه السكريات من عناصر الأنابيب الغربالية.

إفراضية الضغط الإنسيابي تتمشى فقط مع انسياب وحيد الإتجاه لنواتج الأيض. على أية حال من المقبول عموما أن الحركة ثنائية الإتجاه تحدث في النباتات. الحركة ثنائية الإتجاه لا يمكن أن تحدث في نفس القناة اللحائية same النباتات. الحركة ثنائية الإتجاه لا يمكن أن تحدث في نفس القناة اللحائية phloem duct

الإنسيابي. إلّا أن كرافتس Crafts (11) أفترح أن الورقة ربسا تخدم حوضين الحدهما في اتجاه القمة و الآخر في اتجاه الجذور. هذا يعني أن نواتج الأيض تنتقل من الورقة عبر قنوات لحائية منفصلة. هكذا تتكون الحركة ثنائية الإنجاه ولكن في قنوات لحائية منفصلة. هذا ممكن تحت ظروف منظومة الإنسياب الضغط..

أيضا دراسات النقل اللحائى انتجت براهين قيمة مدعمة لنظرية الإنسياب الضغطى. كما ذكر سابقا تدرجات تركيزية إيجابية وجدت في سيقان عدد من النباتات (91،90،87،51،50). احتفاء هذه التدرجات عند تساقط اوراق النبات يدعم مفهوم الإنسياب الضغطى. الملاحظة الشائعة لمصارة اللحاء المنسابة من قطع في الساق، بسرعة في البداية ثم بمعدل ثابت، توضح أن عناصر الأنابيب الغربائية هم، في الحقيقة، تحت ضغط. أيضا حقيقة أن حجم المادة المنسابة يزيد بكثير عن حجم أى انابيب غربائية مقطوعة في نفس مكان القطع يظهر أن المادة المنسابة قد تم نقلها عير مسافة طويلة.

عند الأخذ في الاعتبار البراهين المؤيدة والمعارضة لمفهوم الإنسياب الضغطى سنبقى في شك بالنسبة لكيفية عمل هذه الإفتراضية كما فهمها مونخ أصلا. الإنجاه الحديث هو حصر مفهوم الإنسياب الضغطى في الأنابيب الغربالية فقط، متقبلين حقيقة أن الطاقة متطلبة لإمتصاص عناصر الأنابيب الغربالية للسكريات ولإلتقاط الخلايا المستقبلة للسكريات من هذه العناصر.

افتراضية التجدول البروتوبلازمي Protoplasmic streaming hypothesis

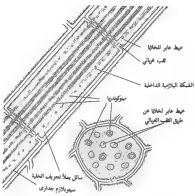
أى شخص فحص مجهريا شعيرة جلد أو بشرة حية، لا يمكنه أن ينسى بسهولة مشهد تحرك البرتوبلازم الحي. نحن لا نفهم ميكانيكية هذه الحركة بالرغم من أننا نعوامل المؤثرة في العمليات الفسيولوجية توشر بصفة عامة في حركة البرتوبلازم في الخلية. أيضا من الملاحظات الشائمة في الخلايا الحية وجود مواد حبيبة كبيرة الحجم نسبيا والتي يظهر انها تنقل مع البرتوبلازم المتحرك بفعالية. هذا يدل، على الأقلل أن البرتوبلازم قادر على مقاديسر كبيرة نسبيا من المواد الصلبة من احد اطراف خلية ما إلى الطوف الآخر.

كان أول من شرح التجدول البرتوبلازمي هو دي فرية De Vries في سنة 1885 كوسيلة لنقل المدايات في النبات. تعنى هذه النظرية في الأساس أن جسيمات المديب المحمولة في سيتوبلازم عنصر الأنبوبة الغربالية اللوار تُحمل من أحد أطراف الحفلية إلى الطرف الآخر. يفترض أن هذه الجسيمات تمر عبر الأطباق الغربالية بانتشارها خلال الخيوط السيتوبلازمية الموصّلة لأحد العناصر بالآخر.

كان لإفتراضية التجدول البرتوبلازمى مؤيدون كثيرون منذ أنشأها دى فريه. اهم المدافعين عنها هو الفسيولوجي النباتي الأمريكي أوتس كيرتس Otis Curtis. الذى أشار إلى أن (16:15) التجدول يمكن أن يعول عليه في الحركة السريعة لكميات كبيرة من نواتج الأيض وللإنسياب ثنائي الإثجاة المتزامن لهذه النواتج.

على أية حال، قوبلت نظرية التجدول البرتوبلازمى في السنوات الحديثة
بتأييد بسيط. أقوى أعتراض لهذا المفهوم هو أن حركة المذيبات بهذه الطريقة
تتطلب سيتوبلازم فعال أيضيا has المفهوم هو أن حركة المذيبات بهذه الطريقة
تتطلب سيتوبلازم العنصر الأنبوي الغربالي كامل النمو والقائم بمهامه هو غير فمال
أيضيا وخال من النواة. من الناحية الأخرى لوحظ التجدول البروتوبلازمي في
عناصر الأنابيب الغربالية كاملة النمو (80،79،00-81). إلى حين قيام ثين وكاني
عناصر الغربالية كاملة النمو وهذا الحقيقة وقفت كتقد قوى لافتراضة التجدول
المناصر الغربالية كاملة النمو وهذا الحقيقة وقفت كتقد قوى لافتراضة التجدول
البروتوبلازمي. عاملين باستقلالية كلا الباحثان لاحظا في نسيج عنق ورقة حضر
بعناية، أن القنوات اللحائية تتخللها خيوط لاحظ كل من ثين وكاني حركة
الحبيبات من عنصر إلى آخر، بالإضافة أمكن رؤية الحبيبات تتحرك في إتجاه
معاكس في خيوط مجاورة. هذا يكون حركة ثنائية الإنجاه في قناة لحائية
واحدة فقط (شكل و-20).

وجود خيوط فعالة من السيتوبلازم متجدولة وعابرة للخلايا مكونة روابط موّصلة بين العناصر الأنبوبية الغربالية كاملة النمو المنتظمة في صفوف يقدم جدلاً قويا للدفاع عن افتراضية التجدول البروتوبلازمي. حركة المذيبات السريعة والكفرة عبر مسافات طويلة نسبيا يمكن شرحها على أساس الخيوط



شكل و.20: اتقال جسيمات المذاب من أنبوب غيالي إلى الذي يليه عن طهق الخيوط العابرة للخلايا. جدال لعمالح نظية التجدول البروتوبلازمي. (After R. Thaine. 1964. J. Exptl. Botan. 15:470)

العابرة للخلايا. بالإضافة الحركة ثنائية الإتجاه المتزامنة يمكن أن تحدث في داخل قناة غربالية واحدة. أيضا النتائج التي تبين أن عوامل مثل درجة الحرارة والعوائق الأبضية التي تؤثر في معدلات الإنتقال أيضا تؤثر في التجدول السينوبلازمي متمشية مع هذه النظرية.

نظرية أن الخيوط العابرة للخلايا فعالة في النقل اللحائي هي موضع مساءلة جادة؛ انظر المراجعة الحديثة لكارفتس وكرسيب Crafts and Crisp (13). لم يكن بإستطاعة إيسو وجماعتها 13) Esau et al التجدول العابر للخلايا في أنابيب غربالية قائمة بمهمتها لنبات primrose. في الحقيقة، أدعو أن الخيوط المعابرة للخلايا التي وصفها ثين كانت ومجرد خطوط سببها إنعكاس الضوء من الحابرة للخلايا التي وصفها ثين كانت ومجرد خطوط سببها إنعكاس الضوء من جدران غير مضبوطة المصورة (out of focus). وأن الخطوط كانت «تسرى بوضوح في الخلايا الميتة كما هي في الخلايا الحيه، أيضا كما لوحظ سابقا

تستأنف أعناق الأوراق النقل عند التدفق، بعد تبريدها إلى درجة حرارة مانعة للتجدول (78)؛ في هذه الحالة واضح أن النقل لا يعتمد على التجدول.

بينما يوجد برهان جيد للغاية لافتراضية التجدول البروتوبلازمي، هذا أيضا صحيح بالنسبة لافتراضية الإنسياب الكتلى؛ غير أنه يوجد ضعف في كلا النظريتين. ربما نجد في المستقبل أن النقل في النباتات يمكن شرحه من خلال قبول خصائص معينة لكلا النظريتين. كما هو الحال الآن، لا تستطيع أي من النظريتين إجابة النقد الموجه إليها.

ملختص Summary

انتقال المذيبات يحدث أساسا في قنوات اللحاء التي من خلال منظومة متفرعة ومعقدة تصل كل جهات النبات. هذه القنوات تتكون من عناصر أنابيب غربالية منتظمة في صفوف جدرانها العرضية تتطور إلى مساحات متخصصة تسمى الأطباق الغربالية. على النقيض من نظيرة في الخشب في العنصر الوعائي، المنصر الأبيريي الفربالي حي عندما يكون قائم بمهمته.

مركبات متعددة توجد في جدول النقل. السكروز أكثر هذه المواد وفرة. إلا أنه توجد أيضا مواد أخرى مثل القليل من السكريات محسدودة العسدد (oligosacharides) الأحماض الأمينية، الأمايدات amides عناصر معدنية مختلفة. السكريات السداسية الشائعة (جليكوز، فركتوز، مانوز، جالكتوز) عموما لا توجد في جدول النقل.

بالإضافة إلى الحركة فى اتجاه علوى وسفلى فى النبات. تبين أن المذيبات تتحرك أيضا فى نسيج اللحاء فى اتجاه القطر والمماس. حسب معمل النقل لنباتات متنوعة ووجد أنه يختلف كثيراً. فى الحقيقة وجد بعض البحاث أن المواد المختلفة تتحرك فى جدول النقل بمعدلات مختلفة. العوامل التى تؤثر فى النقل هى درجة الحرارة، الضوء، المعوقات الأيضية، التدرجات التركيزية، نقص المعادن، وهرمونات النمو.

قدمت نظريات متعددة لشرح الإمكانيات الطبيعية للنقل اللحائي كما يحدث في النبات. من هذه، إثنان فقط، نظريتا الإنسياب: الكتلسي والتجمدول البروتوبلازمي نالتا العديد من الأتباع.

REFERENCES

- Beer, M. 1959. Fine structure of phloem of Cucurbita as revealed by the electron microscope. Proc. Int. Botan. Congr., 9th congr., Montreal, Canada 2:26.
 Toronto: University of Toronto Press.
- Biddulph, S. F. 1956. Visual indications of S³⁸ and P³² translocation in the phloem. Am. J. Botany 43:143.
- Biddulph, O., and R. Cory. 1957. An analysis of translocation in the phloem of the bean plant using THO, P⁵², and C¹⁴. Plant Physiol. 32:608.
- Biddulph, O., and R. Cory. 1965. Translocation of C¹⁴ metabolites in the phloem of the bean plant. Plant Physiol. 40:119.
- Bieleski, R. L. 1966. Sites of accumulation in excised phloem and vascular tissues. Plant Physiol. 41:455.
- Booth, A., J. Moorby, C. R. Davies, H. Jones, and P. F. Wareing. 1962. Effect of indolyl-3-acetic acid on the movements of nutrients within the plant. *Nature* 194:204.
- Bouch, G. B., and J. Cronshaw. 1965. The fine structure of differentiating sieve tube elements. J. Cell. Biol. 25:79.
- Buchanan, J. 1953. The path of carbon in photosynthesis. XIX. The identification of sucrose phosphate in sugar beet leaves. Arch. Biochem. Biophys. 44:140.
- Burley, J. 1961. Carbohydrate translocation in raspberry and soybean. Plant Physiol. 36:820.
- 10. Canny, M. J. 1962. The mechanism of translocation. Ann. Botan. 26:603.
- Crafts, A. S. 1951. Movement of assimilates, viruses, growth regulators, and chemical indicators in plants. *Botan. Rev.* 17:203.
- Crafts, A. S. 1961. Translocation in plants. New York: Holt, Rinebart & Winston.
- Crafts, A. S., and C. E. Crisp. 1971, Phloem transport in plants, San Francisco: W. H. Freeman.
- Currier, H. B., and C. Y. Shih. 1968. Sieve tubes and callose in Elodea leaves. Am. 3. Botany 55:145.
- Curtis, O. F. 1935. The translocation of solutes in plants. New York: McGraw-Hill.
- Curtis, O. F., and D. G. Clark. 1950. An introduction to plant physiology. New York: McGraw-Hill.
- DeStigter, H. C. M. 1961. Translocation of C¹⁴ photosynthates in the graft muskmelon Cucurbita ficifolia. Acta Botan. Neerlandica 10:466.
- Dugger. W. M., T. E. Humphreys, and B. Calhoun. 1957. The influence of boron on starch phosphorylase and its significance in translocation of sugar in plants. Plant Physiol. 32:364.
- Duloy, M., F. V. Mercer, and N. Rathgeber. 1961. Studies in translocation. II. Submicroscopic anatomy of the phloem. Aust. J. Biol. Sci. 14:506.
- Esau, K. 1939. Development and structure of the phloem tissue. Botan. Rev. 5:373.
- Esau, K. 1947. A study of some sieve-tube inclusions. Am. J. Botany 34:224.
 Esau, K. 1950. Development and structure of the phioem tissue. II. Botan Rev.
- 16:67.
 Esau, K. 1960. Anatomy of seed plants. New York: Wiley.
- Esau, K. 1965. Parenchyma cells in the conducting system (the "pumps" and "sinks"). Plant Physiol. 40:xxvii.

- Esau, K., E. M. Engleman, and T. Bisalputra. 1963. What are transcellular strands? Planta 59:617.
- Evert, R. F., and L. Murmanis. 1965. Ultrastructure of the secondary phloem of Tilla americana. Am. J. Botany 52:95.
- Gage, R., and S. Aronoff. 1960. Radioautography of tritiated photosynthate arising from HTO. Plant Physiol. 35:65.
- Gauch, H. G., and W. M. Dugger, Jr. 1953. The role of boron in the translocation of sucrose. Plant Physiol. 28:457.
- Geiger, D. R. 1966. Effect of sink region cooling on translocation of photosynthate. Plant Physiol, 41:1667.
- Giaquinta, R. T., and D. R. Geiger. 1973. Mechanism of inhibition of translocation by localized chilling. Plant Physiol. 51:372.
- Goren, R., and A. W. Galston. 1966. Control by phytochrome of C¹⁴-sucrose incorporation into buds of etiolated pea seedlings. Plant Physiol. 41:1055.
- Goren, R., and A. W. Galston. 1967. Phytochrome controlled C¹⁴-sucrose
 uptake into etiolated pea buds; effects of gibberellic acid and other substances.
 Plant Physiol. 42:1087.
- Hansen, P. 1967. C¹⁴-studies on apple trees. I. The effect of the fruit on the translocation and distribution of photosynthates. *Physiol. Plant.* 20:382.
- Harel, S., and L. Reinhold. 1966. The effect of 2,4-dinitrophenol on translocation in the phloem. Physiol. Plant. 19:634.
- Hartt, C. E. 1965. The effect of temperature upon translocation of C¹⁴ in sugarcane. Plant Physiol. 40:74.
- 36. Hartt, C. E. 1966. Translocation in colored light. Plant Physiol. 41:369.
- Hartt, C. E., H. P. Kortschak, A. J. Forbes, and G. O. Burr. 1963. Translocation of C¹⁴ in sugarcane. Plant Physiol. 38:305
- Hew, C. S., C. D. Nelson, and G. Krotkov. 1967. Hormonal control of translocation of photosynthetically assimilated C³⁴ in young soybean plants. Am. J. Botany 54:252.
- Hewitt, S. P., and O. F. Curtis. 1948. The effect of temperature on loss of dry matter and carbohydrate from leaves by respiration and translocation. Am. J. Botany 35:746.
- Holman, R., and W. Robbins, 1938. Textbook of general botany for colleges and universities. New York: John Wiley & Sons.
- Joy, K. W. 1964. Translocation in sugar beet. I. Assimilation of C¹⁴O₆ and distribution of materials from leaves. J. Exptl. Botan. 15:485.
- Koontz, H., and O. Biddulph. 1957. Factors affecting absorption and translocation of foliar applied phosphorus. Plant Physiol. 32:463.
- Kriedemann, P., and H. Beevers. 1967. Sugar uptake and translocation in the castor bean seedling. I. Characteristics of transfer in intact and excised seedlings. Plant Physiol. 42:161.
- Kursanov, A. L. 1963. Metabolism and the transport of organic substances in the phloem. In R. D. Preston, ed., Advances in botanical research. New York: Academic Press.
- 45. Kursanov, A. L., and M. I. Brovchenko. 1959. Fiziol. Rastenii. 8:270.
- Kursanov, A. L., M. V. Turkina, and I. M. Dubinina. 1953. Die Anwendung der Isotopenmethode bei der Erforschung des Zuckertransportes in der Pflanze. C. R. Acad. Sci. U.R.S.S. 68:1113.
- Lee, K., C. M. Whittle, and H. J. Dyer. 1966. Boron deficiency and translocation profiles in sunflower. Physiol. Plant, 19:919.
- 48. Lec, S. G., and S. Aronoff. 1966. Investigations on the role of boron in plants.

III. Anatomical observations, Plant Physiol. 41:1570.

9. Lopushinsky, W. 1964. Effect of water movement on ion movement into the

xylem of tomato roots. Plant Physiol. 39:494.

 Mason, T. G., and E. J. Maskell. 1928. Studies on the transport of carbohydrates in the cotton plant. I. A study of diurnal variation in the carbohydrates of leaf, bark, and wood, and the effects of ringing. Ann. Botan. 42:189.
 Mason, T. G. and E. I. Maskell. 1928. Studies on the transport of carbo-

- Mason, T. G., and E. J. Maskell. 1928. Studies on the transport of carbohydrates in the cotton plant, II. The factors determining the rate and the direction of movement of sugars. Ann Botan. 42:571.
- Mason, T. G., and E. Phillis. 1937. The migration of solutes. Botan. Rev. 3:47.
 McNairn, R. B. 1972. Phloem translocation and heat-induced callose formation
- in field-grown Gossypium hirsutum L. Plant Physiol, 50:366.
- 54. McNairn, R. B., and H. B. Currier, 1968. Translocation blockage by sieve
- plate callose. Planta 82:369.
 55. Mitchell, J. W., W. M. Dugger, Jr., and H. G. Gauch. 1953. Increased translocation of plant growth modifying substances due to application of boron.
- Science 118:334.
 56. Mittler, T. E. 1953. Amino acids in phloem sap and their excretion by aphids.
 Nature 172:207.
- Mittler, T. E. 1958. Studies of the feeding and nutrition of Tuberolachnus salignus (Gmelin) (Homopiera, Aphidae.) II. The nitrogen and sugar composition of ingested phloem sap and excreted honeydew. Plant Physiol. 35:74.
- Mothes, K., and L. Engelbrecht. 1961. Kinetin and its role in nitrogen metabolism In Proc. Int. Botan. Congr., 9th cong., Montreal, Canada 2:996. Toronto: University of Toronto Press.
- Nelson, C. D. 1963. Effect of climate on the distribution and translocation of assimilates. In Environmental control of plant growth. New York: Academic
- Nelson, C. D., and P. R. Gorham. 1957. Uptake and translocation of C¹⁶ labeled sugars applied to primary leaves of soybean seedlings. Can. J. Botany 35:329
- Nelson, C., and P. Gorham. 1959. Translocation of C¹⁴-labeled amino acids and amides in the stems of young soybean plants. Can. J. Botany 37:431.
- Peel, A. J. 1964. Tangential movement of C¹⁴-labeled assimilates in stems of willow. J. Exptl. Botan. 15:104.
- Peel, A. J. 1966. The sugars concerned in the tangential movement of C¹⁴.
 labeled assimilates in willow. J. Expt. Botan. 17:156.
- Peel, A. J. 1967. Demonstration of solute movement from the extracambial tissues into the xylem stream in willow. J. Exptl. Botan. 18:600.
- Pristupa, N. A., and A. L. Kursanov. 1957. Descending flow of assimilates and its relation to the absorbing activity of roots. Plant Physiol. (USSR) (Fixtol. Rast.) 4:395.
- Roeckl, B. 1949. Nachweis eines Konzentrationshubs zwischen Palisadenzellen und Siebröhren. Planta 36:530.
- Rohrbaugh, L. M., and E. L. Rice. 1956. Relation of phosphorus nutrition to the translocation of 2,4-dichlorophenoxyacetic acid in tomato plants. Plant Physiol. 31:196.
- Seth, A. K., and P. F. Wareing. 1967. Hormone-directed transport of metabolites and its possible role in plant senescence. J. Exptl. Botan. 18:65.
- Shih, C. Y., and H. B. Currier. 1969. Fine structure of phloem cells in relation to translocation in the cotton seedling. Amer. I. Bot. 56:464.

- 70. Shindy, W. W., W. M. Kliewer, and R. J. Weaver. 1973. Benzyladenine-induced movement of 14C-labeled photosynthate into roots of Vitis vinifera. Plant Physiol. 51:345.
- 71. Shiroya, M., C. D. Nelson, and G. Krotkov. 1961. Translocation of C14 in tobacco at different stages of development following assimilation of C14O, by a single leaf. Can. J. Botany 39:855.
- 72. Sij, J. W., and C. A. Swanson. 1973. Effect of petiole anoxia on phloem trans-
- port in squash. Plant Physiol. 51:368.
 73. Sisler, R. M., W. M. Dugger, Jr., and H. G. Gauch. 1956. The role of boron in the translocation of organic compounds in plants. Plant Physiol. 31:11.
- 74. Skok, J. 1957. Relationship of boron nutrition to radiosensitivity of sunflower plants. Plant Physiol. 32:648.
- 75. Swanson, C. A. 1959. Translocation of organic solutes. In F. C. Steward, ed., Plant physiology. New York: Academic Press.
- 76. Swanson, C. A., and R. H. Böhning. 1951. The effect of petiole temperature on the translocation of carbohydrates from bean leaves. Plant Physiol. 26:557.
- 77. Swanson, C. A., and E. D. H. El-Shishiny. 1958. Translocation of sugars in grapes. Plant Physiol. 33:33.
- 78. Swanson, C. A., and D. R. Geiger. 1967. Time course of low temperature inhibition of sucrose translocation in sugar beets. Plant Physiol. 42:751.
- 79. Thaine, R. 1961. Transcellular strands and particle movement in mature sieve tubes. Nature 192:772,
- 80. Thaine, R. 1962. A translocation hypothesis based on the structure of plant cytoplasm, J. Exptl. Botan. 13:152.
- 81. Thaine, R. 1964. The protoplasmic-streaming theory of phloem transport. I. Exptl. Botan, 15:470.
- 82. Thaine, R., M. C. Probine, and P. Y. Dyer. 1967. The existence of transcellular strands in mature sleve elements. J. Exptl. Botan. 18:110.
- 83. Ulfrich, W. 1961. Zur Sauerstoffabhängigkeit des Transportes in den Siebröhren. Planta 57:402.
- 84. Vernon, L. P., and S. Aronoff. 1952, Metabolism of soybean leaves. IV. Translocation from soybean leaves. Arch. Biochem. Biophys. 36:383.
- 85. Weatherley, P. E., A. J. Peel, and G. P. Hill. 1959. The physiology of the sieve tube. Preliminary experiments using aphid mouth parts. J. Exptl. Botan. 10:1.
- 86. Webb, J. A., and P. R. Gorham. 1964. Translocation of photosynthetically assimilated C14 in straight-necked squash. Plant Physiol. 39:663.
- 87. Willenbrink, J. 1957. Über die Hemmung des Stofftransports in den Siebröhren durch lokale Inaktivierung verschiedener Atmungenzyme. Planta 48:269.
- 88. Zimmermann, M. H. 1957. Translocation of organic substances in trees. I. The nature of the sugars in the sieve tube exudate of trees. Plant Physiol. 32:288.
- 89. Zimmerman, M. H. 1957. Translocation of organic substances in trees. II. On the translocation mechanism in the phloem of white ash. Plant Physiol. 32:399.
- 90. Zimmermann, M. H. 1958. Translocation of organic substances in the phloem of trees. In K. V. Thimann, ed., The physiology of forest trees. New York: Ronald Press.
- 91. Zimmerman, M. H. 1958. Translocation of organic substances in trees, III. The removal of sugars from the sieve tubes in the white ash (Fraxinus americana L.). Plant Physiol. 33:213.
- 92. Zimmerman, M. H. 1960. Transport in the phloem. Ann. Rev. Plant Physiol. 11:167.



صورة مأخوذة بالمنجهر الالكتروني تبين خلية اسفنجية لنبات بنجر السكر. لاحظ حبيبات النشأ الكبيرة في الكثير من البلاستيدات الخضراء (مأخوذة عن م. عارف حياة M. Arif Hayat

صبغات وتركيب جهاز البناء الضوئي

The pigments and structure of the photosynthetic apparatus

مسقسدمسة Introduction

مما لأشك فيه أن من أكبر المعضلات المعقدة والشيقة في نفس الوقت التي تواجه الانسان في عصر نا الحالى هي ما لم يكشف عنه من خبايا عملية البناء الضوئي. لقد تعلمت الآلية الحية كيف تقبض على فوتون الضوء لتستفل طاقته من اجل رفع مستوى طاقة الكثرون واحد من زوج من الالكثرونات الى مستوى طاقى اعلى. اما المدة التي تستفرقها هذه الحالة المهيجة excited state فهي على وجه العموم ضغيلية للغاية أذ يرجع الألكثرون إلى حالة الاستقرار ground state خلال مدة من 10 ص 10 ما الحياة الثواني واثناء رحلة العودة تدحرر الطاقة الزائدة باشكال مختلفة. لقد تعلمت الحياة تاخير عودة الالكترون الى الحالة الاصلية من خلال آليتها البيولوجية مستفيدة في ذلك من الطاقة الزائدة من اجل تشغيل العمليات الحيوية. تتميز النباتات وحدها في خاصية الأستفادة من فوتونات الضوء وتحويل طاقة الضوء إلى طاقة كيميائية، وتسمى هذه العملية البناء الضوئي.

نبلة تاريخية History

عندما بأخذ المرء بعين الاعتبار اهمية البناء الضوثي للحياة، يذهل لضألة الاهتمام الذي اولى لهذه العملية قبل حلول القرن الثامن عشر. ومثار الغرابة ان الزراعة عرفها الانسان منذ أكثر من عشرة آلاف سنة. كما وانه كتبت العديد من المقالات العلمية حول الانتاج الزراعي قبل الميلاد (54) لقد تعلم الاغريق القدامي ان البنات يحصل على غذائه مباشرة من الارض من تحول مخلفات نباتية وحيوانية

الى صورة غذائية يسهل على جذور النبات امتصاصها ولقد استدلوا على هذه الظاهرة من ترايد انتاج المحاصيل، عند اضافة كميات من مخلفات نباتية وحيوانية الى التربة إلا أن هذه كانت نظرية عامة لم تنم البرهنة على صحتها قبل حلول القرن الثامن عشر.

لقد تم في بداية القرن السابع عشر اجراء تجربة بسيطة للغاية ولكنها هامة مع ذلك ونعني تلك التجربة التي اجراها فان هلموت Van Helmont. لقد زرع بادرة صفصاف willow زنتها 1 كغم في اصيص كبير، كذلك قام بوزن التربة الموجودة في الأصيص وتعقب نموها لمدة خمس سنوات. ولم يضف للنبات غير ماء المطر. وفي نهاية السنوات الخمس بلغ وزن نبات الصفصاف 75 كغم بينما لم تفقد التربة غير يضعة غرامات من وزنها الجاف. ومن هذه التجربة استنتج فان هلموت ان الماء وحده وليست التربة هي التي سببت نمو النبات. ولكننا ندرك اليوم ان بضعة الغرامات القليلة هذه التي فقدت من التربة هي مواد عالية الاهمية وخطيرة في عملية نمو النبات. بل نزيد على ذلك ونقول أنها ذات اهمية قصوى لنموه. كما اننا نعرف اليوم ايضاً أن الماء لم يكن مسؤولاً مباشرة عن زيادة وزن شجرة الصفصاف. ومن المؤسف حقاً أن فان هلمونت وزملاءه لم يمعنوا الفكر كثيراً فيما وراء مشاهداتهم من هذه التجربة. ونؤكد انهم لو امعنوا التفكير قليلاً لتم اكتشاف عملية البناء الضوئي مبكراً إلى حد بعيد.

فقط فى عام 1699 توصل العالم وود ويرد Woodward الى ان احتياج النباتات لغرض النمو هى اكثر من الماء. فبعد ان عكف على زراعة أغصان صغيرة من النعناع sprigs of mint فى عينات مائية مختلفة بينها ماء امطار وماء نهر وماء صرف حديقة هيدبارك Hyde Park الخ توصل الى الاستنتاج التالى:

لا تتكون الخضروات من الماء ولكن من مادة ارضية غريبة اخرى. لقد أظهرت هذه النجربة ان مياه الامطار وكذلك مياه البرك والأنهار تحتوى على كمية معقولة من هذه المادة، إن الجزء الأكبر من كتلة السائل الذي تصعد إلى أعلى في النبات لا تستقر فيه ولكنها تخرج من ثغوره وتختفي في الجو، كما وان كمية كبيرة من هذه المادة الارضية تختلط بالماء وتمر معه إلى أعلى داخل النبات، يزداد نمو النبات

بقدر بتناسب مع كميات احتواء الماء من هذه الممادّة، من كل ماسبق ذكره يمكننا القول أن الأرض وليس الماء هي مادّة تكوين النباتات الخضراء°.

وبسبب أن كيمياء ثانى اوكسيد الكربون كانت مجهولة فى ذلك الوقت، فقد ترتب على ذلك جهل دوره فى نمو النباتات. ولكن مع ذلك فمن المدهش حقاً ذلك الأهتمام الضئيل الذى اولى لدور الضوء فى نمو النبات. والذي نبه لدوره المالم هيل Hales. وكمان ذلك في سنة 1727 عندما كرر الاشارة الى الضوء ودوره فى نمو النبات، ويعتبر هذا العالم مؤسس علم الفسيولوجى father مؤسس علم الفسيولوجى of plant physiology.

من المحتمل جداً ان النباتات تستطيع ان تأخذ من خلال اوراقها بعض ما تحتاجه لحياتها من الهواء وربما كان الضوء ايضاً الذي يتخلل الاسطح الحرة من النباتات وازهارها ربما يكون له اسهامه الكبير في توفير الاساسيات اللازمة لنمو النباتات الخضراء.

لم تهتم الدراسات التي اجراها المالم برستلي Priestley في عام 1777 أشاء دراسته لعملية البناء الضوئي بغير تبادل الفازات في هذه العمليه. اذ كتب برستلي يقول ان الهواء والمسمم contaminated بواسطة احراق شمعة فيه لم يستطع المحافظة على حياة فأر صغير الا ان برستلي قد لاحظ انه اذا ماوضعت اغصان صغيرة من نبات النحناع في هذا الهواء فانها تواصل نموها فيه ومن ثم تنقيته بعد مضي مدة وجيزة بما يتبع للفأر ان يعيش في هذا الهواء من جديد. كما وانه ايضاً قد لاحظ ان الاغضان الصغيرة لنبات النعناع تزدهر فيما سماه بالهواء والمسمم، هذا.

وعلى الرغم من ان برستلى قد لاحظ الفرق بن التبادل الفازى الذي يلزم لحياة النبات وذلك التبادل الغازى اللازم لحياة الحيوان عندما استخلص الاستنتاج التالى:

ه السطور المقتبسة هذه والمقتبس التالي هي من كتاب مقدمة تأريخية موسوعة فيسلوجيا النبات.

النباتات بدلاً من ان تؤثر في الهواء بنفس التأثير الذي تؤديه الحيوانات بتنفسها فيه فأن النباتات تؤثر تأثيراً عكسياً في هذا الهواء وتحاول ان تحافظ على الهواء الجوى عليلاً ومكتملاً بعد ان تسمم واستهلك جزء منه بفعل حياة الحيوان اما اثناء الحياة عن طريق التنفس او عند موت هذه الحيوانات وتعفنها putrefy في هذا الهواء.

الا ان العالم لم يميز بين الدور الذى يلعبه كل من ثانى اوكسيد الكربون أو الضوء في عملية البناء الضوئي.

لقد جادل العالم انجن هوز Ingenhousz العالم برستلى، عندما كتب يقول ان الاجزاء النباتات قد نقّت الهواء فقط بوجود الضوء. وكتب ايضاً يقول ان الاجزاء الخضراء او المجموعة الخضرية للنباتات هي التي احدثت او انتجت القسم المنقى للهواء (الأكسجين)، بينما ادت العناصر غير الخضراء من النباتات بانسجتها مفعول تلويث الهواء. وبهذه الطريقة يكون انجن هوز قد تعرف على حقيقة مشاركة كل من الكلوروفيل والضوء في عملية البناء الضوئي.

وعلى الرغم من أن برستلى قد حوّم حول فكرة امتصاص ثانى اوكسيد الكربون وانتفاع النبات منه عندما كتب ملاحظاً ان النباتات قد ازدهرت بطريقة محيرة وفي الهواء الفامدة الذى مات فيه الفأر وتحلل جزئياً الا انه لم يستطع ان يتوصل الى حقيقة احتواء الهواء الفاسد على ثانى اوكسيد الكربون الذى كان مسؤولاً عن هذا التأثير.

لقد ترك الامر الى العالم سنيير Senebier في أعوام 1782 وحتى 1788 للبرهنة على الممية الهواء الغنى بثانى اوكسيد الكربون. عندما تعرف أيضاً على ان انتاج الاوكسجين بواسطة النباتات مرتبط ارتباطا وثيقاً بوجود ثانى اوكسيد الكربون. وبالفعل انتظر انجن هوز الى أن نشر لفوازيه Lavoisier في عام 1796 دراسته حول تركيب ثانى اوكسيد الكربون لكى يقترح علينا ان هذا المركب يعتبر مصدراً هاماً للكربون اللازم للنباتات.

وفي عام 1804 نشر العالم دى سوزور De Saussure مؤلفه المعنون بابحاث

كيميائية على النباتات الخضراء (73) ويعتبر هذا البحث بدء تأريخ التعرف على ان الكثير من الوظائف الفسيولوجية للنباتات. لقد اتفق العالم مع انجن هوز على ان هناك نوعين من التبادل الفازى يحدثان في النباتات احدهما بوجود الضوء والثاني في الظلام وان الانسجة الخضراء هي المسؤولة وحدها عن عملية امتصاص ثاني او كسيد الكربون واخراج الاو كسجين وذلك بوجود الضوء. كما انه قد تعرف بدرجة محدودة على مشاركة الماء في عملية البناء الضوئي.

كان ترسخ واكتشاف قانون المحافظة على الطاقة (الطاقة لا تفني ولا تستحدث بل تتحول من صورة لاخرى) الذى اكتشفه روبرت ماير Robert Mayer في عام 1842 كان خطوة عملاقة على طريق فهم معضلة انتقال الطاقة في عملية البناء الضوئي. كان ماير هو الذي اقر ان الشمس هى المصدر الوحيد للطاقة التي تتفع بها كل من النباتات والحيوانات على السواء وان طاقة الشمس الضوئية هذه عندما تمتصها النباتات تتحول الى طاقة كيميائية اثناء عمليه البناء الضوئي.

وعلى الرغم من المجهودات الباهرة الذي بذلها هؤلاء الرجال العظام، الا ان آلية البناء الضوئي واصلت في استمرار كونها احجية حتى عام 1905 عندما ابهر عالم فسيولوجيا النبات الانجليزي بهاكمان العلاهم المهم فسيولوجيا النبات الانجليزي بهاكمان العلاها المهتمين بالعلم في العالم عندما اعلن ان عملية لبيائية المنوثي ليست فقط عملية كيميائية ضوئية بل انها ايضاً عملية كيميائية بايولوجية. وكما نعرف اليوم فأن التفاعل الضوئي الكيميائي الطاقة. وفي مقابل ذلك نعرف ان التفاعل الكيميائي الحيوى او تفاعل الفوء او الفاعل الفاقة الضوء ويتم بمعدلات بطيقة نسبياً. وبناء على تفاعل الفلام لا يعمد على طاقة الضوء ويتم بمعدلات بطيقة نسبياً. وبناء على خلك ربما يتمشى مع نظرية بهاكمان. ان معدلات بطيقة نسبياً والمناقشة التفصيلية لتفاعل الفوء مشروط بمعدل تفاعل الفنام. وسوف نتعرض بالمناقشة التفصيلية لتفاعل الضوء والظلام في عملية البناء الضوئي وذلك في هذا الفصل والفصلين التاليين له.

وعلى الرغم من المساهمة الكبرى التى اسهم بها بلاكمان فى ذلك الوقت الا انه كان قد بقى الكثير من المجهول فى تفاعلى الضوء والظلام ضمن عملية البناء الضوئى. ولزم الأمر مضى 32 عاماً اخىرى بعـد اكتشاف بلاكـمان حتـى ظهور معلومات راسخة حول طبيعة تفاعل الضوء فى هذا الشأن.

في عام 1937 اكتشف العالم هيل Hill وهو عالم انجليزى في الكيمياء الحيوية أن البلاستيدات الخضراء المعزولة عن النباتات تتمكن من توليد suttable hydrogen وجمع ملا بوجود الضوء والماء ومستلم ملائم للهيدروجين محدود الضوء والماء ومستلم ملائم للهيدروجين اصطناعي acceptor. ويمكن استخدام مستلم هيدروجيني اصطناعي potassium ferrioxalate كأو كسالات الحديد البوتسيومية Hill المهنأ الخواسجيمية بالاستعانة توليد الاوكسجيد واسطة بلاستيدات خضراء مضاءة يمكن تشجيعه بالاستعانة بخاصه اسيتونية على مستلم هيدروجيني طبيعي. وبالاستعانة بما لدينا اليوم من معلومات نستطيع القول بان مادة الفريدوكسين الالاستعانة بما لدينا اليوم من المستلم الهيدروجيني طبيعي. وبالاستعانة بما لدينا اليوم من المستلم الهيدوجيني الطبيعي. ان سمات تجارب هيل زودتنا بشواهد على ان توليد الاوكسجين مرتبط بثاني اوكسيد الكربون.

طبيعة الضوء The nature of light

قبيل منتصف القرن السابع عشر كان يعتقد عموماً ان الضوء يتكون من فيض من الجسيمات الضغيلة الحجم (minute particles (corpuscles) تشعها مصادر الضبوء مثل الشمس او النار الملتهبة او ضوء الشمعة وتخترق الجسيمات الصغيرة هذه المواد الشفافة وتنعكس بالتالى على اسطح المواد غير الشفافة. ولقد سمى هذا التفسير لطبيعة الضوء باسم «نظريات الكريات او نظرية الجسيمات corpusciar theory».

على الرغم من قبول هذه النظرية من قبل الكثير من العلماء في ذلك الوقت الا ان العالم هويجنز Huygens قد لاحظ عام 1670 ان قوانين الانعكاس والانكسار قد يستحسن تفسيرها بشكل أفضل على أساس النظرية الموجية wave theory.

الا انه لم تجرى على الفور قبول النظرية الموجية هذه، ومع ذلك لم يتم العدول عن نظرية الكريات وقبول النظرية الموجية الا بعد ان اجرى كل من فريسنــل ويونج Fresnal and Young سنة 1827 تجاربهما بهذا الخصوص. وعلاوة على ذلك فقد أوضح ماكس ويل Maxwell ان الدائرة الكهربية التذبذبية oscillating electromagnetic يمكنها ان تشع موجات كهرومغناطيسية electromagnetic waves ولقد اكتشف ان سرعة انتقال هذه الموجات تساوي 3×100 مم في الثانية. ولقد وجد ان هذه القيمة تقترب كثيراً وربما تتطابق مع سرعة انتقال موجة الضوء. ومن هنا حق لنا ان نكتشف واقعية انتقال الضوء عن طريق موجات كهرومغناطيسية باطوال موجات صغيرة للغاية. وظهر في ذلك الحين ان المشكلة قد حلت غير ان ملاحظة محيرة للغاية بدت كما لو كانت تتعارض مع النظرية الموجية للضوء، ونعنى بها ظاهرة البث الكهروضوئي(قذف الالكترونات من موصل بفعل تعريض سطحه للضوء). أن أي تغير في أطوال الموجات الأشعاعية في حدود منطقة محدودة من الطيف تؤدي الى احداث تغيرات في توزيع طاقات الحركة للألكترون الضوئي. ولكن اذا ما ثبتنا طول الموجة ثبت ايضاً توزيع طاقات الالكترون. وتبقى هذه الحقيقة سارية المفعول اذا ما غيرنا شدة الاشعاع سواء بالزيادة أو النقصان. كما وانه توجد علاقة طردية تربط بين عدد الالكترونات وشدة الاشعاع. ومن هذا الشاهد انطلق انشتاين Einstein مرجع (24) بفكرة، بأن قال ان الطاقة الموجودة في شعاع ضوئي تتمركز في جسيمات صغيرة تسمى بالفوتونات photons بدلاً من توزعها في الفضاء عبر المجالات الكهربية والمغناطيسية لموجة كهرومغناطيسية. وبهذه الطريقة اقتيد الناس انطلاقاً من صياغة انشتاين لمفهوم الاشعاع الكهرومغناطيسي الى النظر الى الفوتون من اعتباره نوعاً من الجسيمات الصغيرة المحققة لنظرية الكريات القديمة. ومع ذلك منظراً لاعتبار ان للفوتون ذبذبة (تردد) frequency ومن ان طاقة الفوتون كانت تعتبر متناسبة طردياً مع ذبذبته من هنا استردت النظرية الموجية بعضاً من اعتبارها. والحقيقة الهامة في هذه المناقشة هي انــه يلزمنا الاخذ بنظر الاعتبار لطبيعة الضوء الثنائية من كونه يتمتع بخصائص موجية وجسيمية wave - particle characteristics بنفس الوقت وذلك للتمكن من فهم

طبيعة الضوء هذه.

علينا ان نذكر ان اطوال الموجات الضوئية التى تتمكن من التأثير على نمو النبات تتراوح بين 0.0000 -- 0.00000 مبم. ويبدوا واضحاً تماماً عبث استخدام مثل هذه الوحدات لتوصيف اطوال موجات الضوء. ومن هنا جاء التعبير عن مثل هذه الوحدات بالميكرون micron (يه) والمليميكرون millimicron) والنانومتر (mm) nanometer (A). والميكرون الواحد يساوى $\frac{1}{100000}$ من المتر، بينما الملليميكرون هو $\frac{1}{100000}$ من الميكرون و هو ايضا مايسمي بالنانومتر. اما الانجستروم فيساوى $\frac{1}{1000}$ من الميكرون و

في دراسات تأثير الضوء على النباتات تستخدم وحدات الملليميكرون والنانومتر والأنجستـــروم. يوضح الشكـــــــل (1-1) الطيـــــف الكهرومغناطـــــيسى electromagnetic spectrum.



شكل 1-10 : الطيف الكهرومغناطيسي

الصبغات المؤثرة في عملية البناء الضوئي Pigments involved in photosynthesis

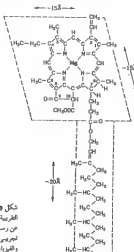
من الصعب تصور نشأة الحياة او تواصلها بدون قابلية امتصاص الطاقة الاشعاعية امتصاص الطاقة كيميائية chemical energy. لقد كان العالم يبتلى جلاص radiant energy محقاً عندما قطع بقوله (35) من أن العالم يبتلى جلاص Bentley Glass محقاً عندما قطع بقوله (35) من أن العالم يبتلى جلاص Bentley Glass. الخواة ما هي الا ظاهرة كيميائية ضوئية life is a photochemical phenomenon تعتبر الصبغات النبائية الموجودة داخيل البلاستيسدات السخضراء او في الكروماتوفورات chromatophores من أهم المركبات الكيميائية في تحويل الطاقة الضوئية الى طاقة كيميائية. فمن خلال هذه العوامل المساعدة يكون المحضر لبداية عملية البناء الضوئي هو الضوء.

صبغات الكلوروفيل Chlorophyll pigments

يعتبر الكلوروفيل بانواعه وهو الصبغات الخضراء في النباتات من اهم الصبغات الفعالة في عملية البناء الضوئي. ويعرف اليوم منها تسعة انواع علمي الأقبل: انبواع الكلوروفيسلات e،d،c،b،a chlorophylls، انسواع الكلورفيسل الموجودة في البكتريا b.a bacteriochlorophylis وكسذلك كلورفيسلات الكلوروبيــوم (22،2) 660،650 chlorobium chlorophylls). ان كلورفيــــلات الكلوروبيوم قد اخذت تسميتها بسبب ان اعلى مناطق امتصاصها هو في المنطقة الحمراء عند أطوال موجات تقدر بـ 660،650 نانومتر (النانومتر = 10 ° 10 م). ان نوعي الكلوروفيل b.a هما النوعان المعروفان اكثر من غيرهما وهما موجودان بكثرة في كل الكاثنات ذاتية التغذية autotrophic فيما عدا البكتريا الحاوية على الصبغات. كما وان الطحالب الزرقاء الخضراء والبنية والحمراء تخلو من الكلوروفيل b. ويعتقد بان الكلوروفيل من النوع a يأخذ في العادة اللون الاخضر المائل الى الزرقة blue-green بينما يكون الكلوروفيل b من اللون الأخضر المصفر yellow - green. اما الانواع الاخرى من الكلوروفيل (e،d،c) فتوجد فقط في الطحالب بمصاحبة كلوروفيل a. اما أنواع الكلوروفيلات b،a الموجودة في البكتريا وكذلك كلوروفيلات الكلوروبيوم فهي صبغات توجد في , photosynthetic bacteria بكتريا اليناء الضوئي

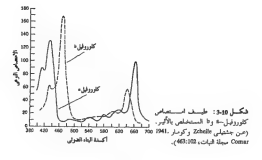
يمتع جزىء الكلوروفيل بتركيب دورى من اربعة من البيروليك (porphyrin) بمتع جزىء الكلوروفيل بتركيب دورى من اربعة من البيروليك Mg المغنيسيوم Mg منظمة في حلقة متساوية الدورة تحتوى على ذرة المغنيسيوم في مركزها. ويمتد من احد اجنحة الحلقات سلسلة طويلة من الكحول وهمو المجزء الفيتولي phytol part من جزىء الكلوروفيل. وتكتب الصيغة التجريبية C₃H₇₂O₃N₄Mg لجزىء الكلوروفيل على الشكل التالى C₃H₇₂O₃N₄Mg يوضح الشكل (2-10) التركيب الجزيمي للكلوروفيل.

ربما يمكن تصور تركيب جزىء الكلوروفيل على هيئة مضرب التنس له



شكل 2.10: جرىء كلوروفيل a ، ويوضع الأبعاد التغريبية لمطقة البورقرين وسلاسل القيتول راعاعودة من رسم ولكين 1961 Wolker البوطينا: كائن حم تجريبي يستخدم في فراسات الكيمياء المجويسة والفيزياء الحيوية. طبع الكتاب في نبوجرسي، بمطابع جامعة 1961، Rutger حقوق الطبع لمعهد الأسياء الشققة. رأس كبيرة مفلطحة (وهو الجزء البورفيريني The porphyrin part) ويد طويلة او ذيل (وهو الجزء الفيتولى The phytol part). ان الفيتول المتأستر esterified بمجموعة الكربو كسيل group على ذرة الكربون السباعية (C) من جزىء الكلوروفيل ما هو الا سلسة طويلة من الكحول تحتوى على آصرة مزدوجة واحدة. ويعتقد بان سلسلة الفيتول لها علاقة بالكاروتينيات كلوروفيل ه ويمكن النظر اليها كاحد مشتقات فيتامين A. اما الفرق بين كلوروفيل و وكلوروفيل طفيحكن العثور عليه في ذرة الكربون الثلاثية. ويتضمن كلوروفيل ه مجموعة ميليلية methyl group مرتبطة بينما يرتبط بكلوروفيل كا مجموعة الدهيدية Adehyde group .

وعلاوة على الاختلافات الطفيقة بين تركيب جزىء كل من كلوروفيل b.a فهناك اختلاف ايضاً في طيفيهما الا متصاصين (شكل 10-3)، وكذلك في مدى قابليتهما للذوبان فعلى سبيل المثال يعتبر الاثير البترولي petroleum ether مذيب جيد لكلوروفيل a. بينما الكحول المثيلي فيعتبر من افضل مذيبات كلوروفيل b.



ان كلا من نوعى الكلوروفيل a،d يظهران أعلى قابلية للامتصاص فى المنطقة البنفسجية ... الزرقاء blue - violet عند حوالى 453،429 نانومتر على التوالى. كما وان حديهما الأدنى فى الامتصاص عند 140،410 نانومتر على التوالى. و علاوة على الامتصاص فى المنطقة البنفسجية ... الزرقاء فأن نوعى الكلوروفيل ه،d على الامتصاص فى المنطقة البنفسجية ... الزرقاء فأن نوعى الكلوروفيل ه،d يتمتعان بقمم امتصاصية ثانية فى المنطقة الحمراء مع قمم قصوى عند 660 و 642 نانومتر على التوالى. ان القمم الامتصاصية لهتين الصبغتين الهامتين للغاية بالنسبة لعملية البناء الضوئى لا تشيران ايضاً الى نوعية الضوء الأكثر فعالية فى عملية البناء الضوئى لا تشيران ايضاً الى نوعية الضوء الأكثر فعالية فى عملية البناء الضوئى لا المتابعة على البناء الضوئى الله المتابعة المنابعة المنابع

علينا أن ندوه ان اطياف الامتصاص المذكورة اعسلاه كانت بخسلاصات الكلوروفيل اى للكلوروفيل المذاب في مذيب عضوى. اما اطياف امتصاص الكلوروفيل في الطبيعة فربما تكون مختلفة تماماً. ففي الحقيقة ان اطياف امتصاص انواع الكلورفيل تختلف تليلاً باختلاف المذيب. كما أن مواضع الاطول الموجية للقمم فقط ربما تختلف نوعاً ما ولعدة نانومترات قليلة وذلك للكلوروفيل المستخلص من انواع مختلفة من النباتات. ولم ندرك تماماً حتى الان ما اذا كانت هذه الاختلافات تتيجة الاختلاف في الكيميائية للكلورفيل المستخلص لنباتات مختلفة او بسبب اختلاف الطرق المستخدمة في المعمل للقيام.

بهاء (تغليق) الكاور فيل Chlorophyll synthesis في الخلية الكاور وفيلات وبروفرينات الحديد Iron porphyrins في الخلية الحية Iron porphyrins في الخلية الحية Iron porphyrins في الخلية الحية. غير أن الدراسات التي اجراها الباحثون على التحول الفذائي metabolism للهيماتين heme والكلور فيل وكذلك البناء الحيدي biosynthesis للبور فيرينات (porphyrins قد كشفت النقاب لمعظم الخطوات الداخلة ضمن عمليات تخليق هذه المركبات الهامة للغاية. هناك اتفاق كامل على أن مادة السكسنيل سهده المركبات الهامة للغاية. هناك اتفاق كامل على أن مادة السكسنيل وكسلامض الأميني الجلايسين Skrebs cycle هي التي تحفز المسار البيولوجي البنائي الحامض الام كبين يؤدى الى تكوين الكلور وفيل. أن تكليف هذين المركبين يؤدى الى تكوين المؤدى الى تكوين الكلور وفيل. أن تكليف هذين المركبين يؤدى الى تكوين

$$\begin{array}{c} \text{COOH} \\ \text{COOH} \\ \text{CH}_2 \\ \text{COOH} \\ \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2$$

حامض الالفا – اميني – بيتا كيتو اديبك camino - β - ketoadipic الذي يتحول الى حامض هو δ .amin olevulinic acid عند تنحية مجموعة الكاربر كسيل δ .amin olevulinic acid الي حامض هذا النوع من التفاعلات بـ (ويطلق على مثل هذا التفاعل لوجود العامل المساعد (opyridoxal phosphate) cofactor). مثل هذا التفاعل لوجود العامل المساعد δ .aminolevulinic acid synthetase مرحم (δ 7،33) ويحفز بواسطة أنزيم δ 47،33 الرحم القسال (δ 3،3،31) السي أن تخليستي حامض الهيء على الأقسال (δ 3،3،31) السي أن تخليستي حامض δ 4.aminolevulinic acid

وبوجود الزيم الـ a.minolevulinic acid dehydrase. (الذي لم يتم فصله من المادة الناتية لحد الآن) يتم تكثيف جزيئين من حامض a.minolevulinic acid. وهو يبرول احادي monopyrrole. حيث يفقد جزيئين من الماء أثناء هذا التفاعل. ويمكن اجراء تفاعل التكثيف هذا في خلاصات atlack: المنات الكلوريلا c.hlorella. والسبانغ spinach (مرجع 38) او نباتات الشعير المصفرة (الشاحبة) مرجع (98) او من اوراق الفاصوليا (48).

uroporphyrinogen III الـ uroporphyrinogen synthetase والــــ uroporphyrinogen III النهمة جزيشات عمل عملان في تكوين uroporphyrinogen III من اتحاد اربعة جزيشات من الـــ porphobilinogen. ان كل من هذه الانزيمــــات وكـــــذلك الــــــ uroporphyrinogen III كان قد تم العشــور عليهـــا في اصنـــاف عديــــدة من النباتات(12).

يساعد انزيم uroporphyrinogen decarboxylase في عملية فك ارتباط (انتزاع) جزيىء من ثاني اوكسيد الكربون من حامض الـ acitic acid المرتبط بجزىء uroporphyrinogen III لتكوين coproporphyrinogen III وفق المعادلة التالية:

Uroporphyrinogen III Uroporphyrinogen decarboxylase Coproporphyrinogen III

وفى ظل الظروف الهوائيسة وبوجسود انريسم coproporphyrinogen oxidative يتكون الـ protoporphyrinogen من مركب decarboxylase IIX الله كما توضع ذلك المعادلة التالية:

كما يتكون نتيجة أكسدة الـ protoporphyrinogen IX مركب الـ protoporphyrin IX السخنيسيـ وم لتكويـ ن protoporphyrin IX السخنيسيـ وم لتكويـ ن protoporphyrin IX . Mg-protoporphyrin Mg-protoporphyrin IX يساعد على اضافة مجموعة الميثيل methyl group الى مركب Mg-protoporphyrin IX monomethyl ester المعادلة حيث يتكون Mg-protoporphyrin IX monomethyl ester كما توضحها المعادلة اللهائلة:

Mg-protoporphyrin IX + Mg-protoporphyrin methyl esterase Mg-protoporphyrin IX monomethyl ester

ويعتقىد ان مجموعـة المثيـل Methyl group في هذا التفاعـل هي: S-adenosyl methionine. ان التفاعل التالى فى سلسلة التفاعلات المؤدية الى البنساء الحيسوي Mg- protoporphyrin IX للكوروفيل يتسخص فى تحويل Mg- protoporphyrin IX هذا ولم يعثر monomethyl ester هذا ولم يعثر على اثر للكلوروفيل فى بادرات مغطاة البذور angiosperms تلك التي استنبتت ونمت فى الظلام فقط. ويرجع سبب سيادة اللون الاصفر لهذه البادرات النامية

في الظلام etiolated التي وجود صبغات الكاروتينيات carotenoids. كم تم الكشف ايضاً عن وجود كميات من الكلوروفيليد الاولى protochlorophyllide والكلوروفيل الاولسي protochlorophyll تلك التسى اكسبت البسادرات مع الكاروتينيات اللون الاصفر المخضر.

يتكون الكلوروفيل الأولى نتيجة الأضافة مجموعة الفيتول phytol group الى الكلوروفيليد الأولى. غير اننا اليوم توجد لدينا شواهد مقنعة على أن كلوروفيليد الكلوروفيليد الأولى. غير اننا اليوم توجد لدينا شواهد مقنعة على أن كلوروفيليد -a -a مباشرة. حيث عندما عرضت البادرات، المفعلة البلور، للضوء بعد حجبها عنه في الظلام، سرعان ما اختزل الكوروفيليد الأولى ليكون كلوروفيليد -a (84.59.32.31) الكربون المباعية والثمانية. أن الخعرال الضوقي photoreduction تضاف السي ذرات الكربون السباعية والثمانية. أن الخطوة الاخيرة في بناء كلورفيل - a يجرى تنشيطها بواسطة انزيم chlorophyllase الذي يساعد في استرة osterification المكوين كلوروفيليد - a الذي يكون بدوره مجموعة الفيتول phytol group لتكوين كلوروفيليد - a الذي يكون بدوره المروفيل - B عنكون من عدم توفر البراهين الكافية يعتقد معظم الباحثين ان كلوروفيل - a يكون من كلورفيل a (18.12.18).

Mg-protoporphyrin IX monomethyl ester

بينما يظهر الاحتياج للضوء من اجل تحويل الكلوروفيليد الاولى الى كلوروفيليد - a يظهر انه احتياجاً مطلقاً بالنسبة لمغطاة وعارية البلور وكذلك بالنسبة لبعض السرخسيات ferns والكثير من الطحالب. الا ان الكلوروفيل يمكن ان يتكون في الظلام تماماً من خلال انشطة انزيمية. يقترح البحث الذي اجراه سداينا Sudyina على العديد من عاريات البلور (83) ان مسار التمثيل الحيوى biosynthesis في تكوين الكلوروفيل يتطابق في عمليتي النور والظلام. غير انه علينا ان نتذكر اقتراح بعض الباحثين بأن تكوين عمليتي عملية على عمليتي تخليق الكلوروفيل في النور والظلام، في هذا الجزء المبكر من مسار التمثيل الحيوى (22).

هناك علاقة وثقى بين الكلوروفيلات والد metalporphyrins في الخلية الحية وكذلك صبغة الله heme والسيتو كرومات cytochromes ، ان الفارق الاهم بين الكلوروفيلات والمركبات الاخرى المذكورة يكمن في احتواء الكلوروفيل على المغنيسيوم والفيتول الطرفي phytol tail بينما تحتوى السيتو كرومات وصبغة اللم على الحديد وتفتقر الفيتول الطرفي. ومما يبعث على الاهتمام ان كل هذه المركبات يبدوا أنها تنشأ عبر مسارات كيميائية حيوية متطابقة.

صبغيات الكاروتينيات: Carotenoid pigments

تعتبر الكاروتينيات (كاروتينويد) من مركبات الدهنيات (اشباه الدهون) lipids الموزعة بانتشار كبير في كل من الحيوان والنبات، والتبى تتفاوت في الوانها بين الاصفر والقرمزى (الارجواني) purple. تتواجد الكاروتينيات بتراكيز مختلفة في غالبية النباتات الراقية وفسى الكثيسر من الكاتسات الدقيقسة (microorganisms) بما في ذلك الطحالب الحمراء والخضراء، وبكتريا البناء الضوئي، والفطريات (37). ونبدأ بالكاروتيسن carotene بوصفسه اول هذه المجموعة، ولقد سمى كذلك نسبة الى الجزر (carrot) عام 1831. ولزم الامر الانتظار جذره من قبل العالم ويكن رودر Wackenroder عام 1831. ولزم الامر الانتظار

Chlorophyll a

الى عام 1925 للتعرف بدقة على تراكيب بعض الكاروتينيات من قبل بعض الباحثين وعلى رأسهم كاير Karrer وجاكر Jucker وليدرر Lederer وكون Kuhn وزيخميستر Zechmeister.

يمكن اعتبار الكاروتينيات الطبيعية مشتقـات من الليكوبيين Jycopene وهــو صبغة حمراء توجد في الطماطم والعديد من النباتات الاخرى. والليكوبين هو مركب هيدروكربوني hydrocarbon مستقيم السلسلة straight chain وشحيح التشبع highly unsaturated بتكون من وحدتين متماثلتين تترايطان بآصرة مزوجة بين ذرات الكربون الخامى عشر والخامى عشر مكرر (15 و 15) اما تركيبه الكيميائي فهو (3 + 1), من المرجح ان كلاً من نصفي الجزيء مشتقة من اركيبه الكيميائي فهو (3 + 1), من المرجح ان كلاً من نصفي الجزيء مشتقة من المبعة وحدات للايسوبرين isoprene علما بان التركب الكيميائي للأخير هو (3 + 1). وبهذا تكون الكاروتينيات مركبة من ثماني منبقيات لاشباه الايزوبرين isoprene - like residues. نورد فيما يلي التراكيب الجزيئية لثلاث انواع من الكاروتينيات:

ان اكثر الكاروتينيات الموجودة في انسجة النباتات هي صبغة البيتا كاروتين . ه. متابعة المصفرة، التي تتواجد عموماً مع كميات متغايرة من الالفا ـ كاروتير. a-carotene (35-0) (75).

β-Carotene

CH

تسمى الكاروتينيات الهيدروجينية (اى تلك الكاروتينيات التى تتألف من الكربون والهيدروجين وحدهما) بالكاروتينات carotenes اما تلك الكاروتينيات الحوية على الاوكسجين فتلقب بالزائتوفيلات xanthophylis. على وجه العموم تنتهى الاسماء المستخدمة في اللغة الانجليزية لوصف انواع الكاروتين المختلفة بالكاسعة (النهاية) ene -، بينما تنتهى تلك التى تصف انواع الزائتوفيل بالكاسعة -in . توجد الزائتوفيلات بوفرة كبيرة في الطبيعة اكثر من وجود الكاروتينات، كما يمكن ان تزيد الاولى في الاوراق النامية حتى تصل في تركيزها الى ضعف الكاروتينات (12) (37). يوضح الجدول (1-1) اهم الزائتوفيلات الموجودة في الاوراق الخشراء.

جدول 1-10 : الزانثوفيلات الرئيسية الموجودة في الأوراق الخضراء.

التصيدات Pigment	ال <u>عبرك وسب</u> Structure	الكمية النسبية % Relative amounts % of the total
کرپتوزانئین cryptoxanthin	3-hydroxy-β-carotene	4
ليوتين lutein	3, 3-dihydroxy-a-caroteae	40
زيازانثين zeaxanthin	3, 3-dihydroxy-β-carotene	2
فيولازانثين violaxanthin	5, 6, 5, 6-diepoxyxedzanthin	34
نيوزانئين neoxanthin	(تركيب المحلول غير معروف بالضبط) «C _{AD} H _{es} O	19

إخلت الزُّولام عن جودوين (Data from Goodwin (1960)

توجد الكاروتيبات مثلها في ذلك مثل الكلوروفيل، في البلاستيدات الخضراء وكذلك في الكروماتوفوراتدهام (91،88،19) دام وورة الخضراء وكذلك في الكروماتوفوراتدهام وحسب ما اقترح كدويين (37) مركبات بروتينية غير قابلة لللوبان في الماء. وحسب ما اقترح كدويين (37) Goodwin ربا تبط الكلوروفيلات والكاروتينيات بنفس نوع البروتين مكونية بلذلك مركب يعرف باسم الفوتوسيتين photosynthin. وكما يعتقد الكثير من البحاث فأن الوضع المتميز specific orientation الذي تكسبه الكاروتينيات في علاقها بالكلوروفيلات ضمن المنظومة الصفيحية lamellar system للبلاستيدات المخضراء له شأن كبير في عملية البناء الضوئي.

لقد ركزت غالبية الدراسات، كما هو متوقع، اهتمامها في السلور النسيولوجي (الوظيفي) للكاروتينيات على الملاقة الرابطة مع فيتامين - A وتغذية الحيوان. الا آن ابحاث السنوات الاخيرة قد اولت اهتماماً متزايداً للور الكاروتينيات في النبات. لقد تم الكشف عن دورين مميزين للكاروتينيات في البناء الضوئي:

1- وقاية الكلورفيل من الاكسدة الضوئية photooxidation 2- امتصاص طاقة
 الضوء ونقلها الى كلوروفيل = a.

حماية الكلوروفيل من الاكسدة العنولية (الذي تلعبه الكاروتينيات في منع لقد كشف ستانير 80) Stanier بنائل الدور الذي تلعبه الكاروتينيات في منع تأكسد الكلوروفيل ضوئياً وذلك باستخدامه بكتريا البناء الضوئي. واجرى ساجر Sager بشاب الثيء بالنسبة للطحالب. ان spheroides Rhodopseudomonas الزرقاء المخضرة والمتحولة بالطفرة الوراثية تعبير عملياً خالية من الكاروتينيات، ولهذا فهي معرضة بلا حمايية للأكسدة الضوئية بوجود الكلوروفيل كمامل مساعد chlorophyli - catalyzed وبوجود الكلوروفيل كمامل مساعد R. spheroides النظروف اللاهرائية. كما تم استعراض الوقاية من الاكسدة الضوئية بمساعدة الظروف اللاهرائية. كما تم استعراض الوقاية من الاكسدة الضوئية بمساعدة الكاروتينيات بطريقة مماثلة وبمعاملة خلايا الرودوسيويلم diphinylamine من قبل الباحثين كوهين بابزير Cohen - Bazire وسلايتير saginst المناوقييات، خالية من صبخات المعاملة بالكاروتينيات، خالية من صبخات الكاروتينيات،

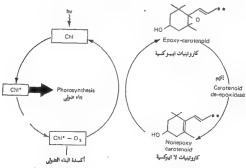
لقد وجد ان الكلاميلومونس Chlamydomonas الذي حصلت فيه طفرة ورائبة ذو اللون الباهت يخلو تماماً من صبغات الكاروتينيات. وكالمتوقع ينمسو
هذا النبات في الظلام بنشاط، ويموت في حال تعرضه للضوء (72). وبالفعل فأن
الكثير من نباتات الطفرات الكلوروفيلية - هكذا تدعى (اى التي تفتقسر
للكلوروفيل)، هي ايضاً طفرات كاروتينية (تفتقر ايضاً للكارونينيات). حيث يبلو
ان الكلوروفيل يتكسر destroyed عن طريق الأكسدة الضرئية في الحقل. لقد كشف ايضاً عن دور الكاروتينيات الوقائي ضد الاكسدة الضوئيسة للكاروفيل بالنسبة للنباتات الراقية. فعلى سبيل المثال عندما تعرض للضوء طافرة والمذرة للنسبة للنباتات الراقية. فعلى سبيل المثال عندما تعرض للضوء طافرة عنال من الكاروتينيات (52)، في ظل الظروف الهوائيسة الكوروفيل أذا ماظل معران ماتبدأ بتكوين الكلوروفيل ولكن سرعان ما يتحطم الكلوروفيل أذا ماظل النبات في الضوء لفترة طويلة، مما يوحى بان بادرة الطفرة هذه قادرة على تكوين الكلورفيل ولكنها غير قادرة على حمايته من الاكسدة الضوئية (49). ويستدل على ان ماحدث هو بفعل الاكسدة الضوئية في حقيقة أن فقد الكلوروفيل لا يحدث عند اضاءة النبات المتحول بالطفرة الوراثية في جو نيروجيني. لقد استخدم نبات عباد الشمس المتحول بالطفرة الوراثية أفي مو استعراض دور الوقاية التي تقوم به الكاروتينات ضد الاكسدة الضوئية.

ويعتقد الكثير من الباحثين ان الكاروتينيات تقى الكلوروفيل من التأكسد ضوئياً وذلك بقيامها بدور الاساس substrates المفضل اثناء اكسدة البناء الفنوئي. لقد كان كالفن Calvin اول من اقدر حهذا عام 1955 (18) وتبعسه مستروم Sistrom عام 1956 (79). ونتيجة هذه الابحاث يظن ان الكاروتينيات تتأكسد بفعل تكوين الايو كسيدات epoxides التى تتكون بمساعدة الضوء عبر أواصر مزدوجة ومن ثم اختزالها من قبل انزيمات تفاعلات الظلام لقد قدم لوندغارت SSJLundegarh (25) دلائل توحى بامكانية تحول الكاروتينيات الى زانتوفيلات في تفاعل مساعد ضوئياً يجرى في البلاستيدات الخضراء لنبات السيانغ.

لقد استعرض بامجى Bamji و كريسكى (Krinsky) (6) عملية الانحتوال في الظلام الحاصلة للايبركس – كاروتينيات epoxy - carotenoid التي تتحول الى اللايبركسي – كاروتينيات epoxy - carotenoid اللاايبركسي – كاروتينيات Bugiena gracilis ويساعد في حدوث هذا التفاعل انزيم Euglena gracilis ويساعد في حدوث هذا التفاعل انزيم deepoxidase. كما اثبت ان عكس التفاعل اى اعادة تكوين الايسوكسي كاروتينيات يحدث في اليوغلينا جراسيلس بتأثير الضوء والاوكسجين الجزيئي. لقد استخلص كرينسكي (51) من هذه التنائج اقتراح وجود دورة ايبوكسيدية

وعلى وجه العموم يعود الكلوروفيل المنشط بفعل امتصاصه للضوء الى حالته وعلى وجه العموم يعود الكلوروفيل المنشط بفعل امتصاصه للضوء الى حالته الاصلية original state تتجة مشاركته في البناء الضوئي. الا الكلورفيل المنشط يمكن ان يتحد مع الاوكسجين الجزيفي، الذي يمكن في الاخير ان يتأكسد ضوئياً photooxidation. ان مركب الكلوروفيل مع الاوكسجيسن يتأكسد ضوئياً chlorophyll . ميكن أن يفقد نشاطه بتأثير الكاروتينيات اللاايوكسية التي تتأكسد بدورها مكونة مشتقات ايوكسية والواقية وذلك من مشتقاتها يمكن اعادة توليد الكاروتينيات اللاايوكسية والواقية وذلك من مشتقاتها الايوكسية عبر تفاعل ظلام dark reaction بوجود انزيم حدوث هذا التفاعل.

انتقال الطاقة الى الكلوروفيل Transfer of energy to chlorophyll : بسبب وجسود

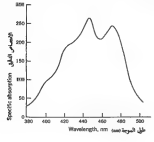


Photosensitized oxidation

شكل 4:10 : دورة الأبوكسايد وتلبيط مركبات الكلورونيل والأوكسجين المهيجة (عن كرينسكس 1966 N.I.Krinsky في مادّة واردة في كتاب جودوين Goodwin وآخرين، كيمياء البلاستيدات الخضراء الحيوية وبالانهجلية) نيويورك Academic Press الكاروتينيات في كل انسجة البناء الضوئي photosynthetic tissue يستنتج دورها في هذه العملية الحية. غير ان هذا الدور هو ثانوى حتماً بسبب ان الانسجة الغنية بالكاروتينيات والخالية من الكلوروفيل لا تشارك في البناء الضوئي. يعتقد الكثير من الباحين (76.23.67) ان الطاقة الضوئية التي تمتصها الكاروتينيات تنقل السي كلوروفيسل – a (او كلوروفيسل البكتريسا – الكاروقينيات الضوئي، ولقد تتحصلوا على دليل يين لحدوث ذلك من النظر في امتصاص الضوء بواسطة الكاروتينات والذي ينتج عنه فلورة الكلوروفيل المتصاص الضوء بواسطة . Fluorescence of chlorophyll لكروتين – p. علاورة الكلوروفيل a dbsorption spectrum لكروتين – p.

صبغات الفيكوبلينات Phycobilins

يظهر ان البليروتين biliprotein الاحمر والأزرق والسذى يسمسى بالفيكواريثرينات phycocyanins والفيكوسيانينات phycocyanins على التوالى، يوجد في الطحالب وحدها. وعلى اسوء الاحتمالات فصلت هذه المركبات من الطحالب فقط (65). يعتبر الفيكوبلين phycobilin، وهو واحد من شقسى البليروتين في الكروموفور chromophore، شديد الارتباط بالبروتين المشارك معه مما يعقد دراسة امر الفيكوبلينات في حالتها النقية. وبالتالي فأن معلوماتنا



شكسل 3:10 طيسف امسمتصاص كاروتين-يتا في الهيكسين hexano (عن تشلي Zacheile وآخرين، 1942، مجلة فسيولوجيا النبات، 331:17).

عن هذه الصبغات اتت من دراسة مركب الصبغات مع البروتيسن - Pigment protein complex .

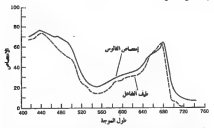
تكسب الاطياف الامتصاصية للفيكوبلينات اهمية خاصة عندما يؤخذ في الاعتبار نشاط الاخيرة في نقل الطاقة الضوئية الى الكلوروفيل للانتفاع بها في البناء الضوئي. هذا وللطيف الامتصاصي لصبغة الـ A _ فيكواريترين نهايات عظمى عند 95 و 940 و 565 نونومتر (am) مع قدر وفير من الامتصاص عموماً في المجال من 955 - 365 نونومتر (am) (25). وبالمثل يمتلك الطيف الامتصاصى للـ A _ فيكوسياتين نهايات عظمى عند 550 و 615 نونومتر مع استصاص عال نسبياً في المنطقة بينهما (53).

لقد سبق وان ذكرنا ان الكاروتينيات والفيكوبلينات تمتع بجيانب الكلوروفيل بفعالية في امتصاص طاقة الضوء التي ينتفع بها في البناء الضوئي. ويعتبر اللمور الذي تلعبه الكاروتينيات والفيكوبلينات دوراً غير مباشر يكمن في كون ان الطاقة التي يمتصلها تنتقل الي الكلوروفيل قبل ان تصبع وفعالة معناركة صبغات في البناء الضوئي. يمكن التحصل على شواهد تجريية على مشاركة صبغات غير الكلوروفيل (تسمى احياناً بالصبغات الاضافية - المساعدة cccssory في البناء الضوئي وذلك من عقد مقارنة بين الطيف الامتصاصي لخلية حق وطيفها الفاعل على عدد معان المنصوب على الطيف الفاعل عن طريق قياس معدل البناء الضوئي المتأثر بالضوء، بتغيير اطوال موجاته وتثبيت شدته. يعتبر الشكل (6-10) مثالا للطيف الفاعل.

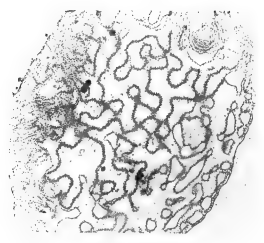
نطرح هنا سؤالاً عن آلمواقع الفعلية لتواجد الفيكوبلينات. تحتوى الطحالب الرقاء – الحمراء على بالاستيدات خضراء بينما تحتوى خلايا الطحالب الزرقاء – المخضرة والقسم الطحلي من الكريبتوفايتا Cryptophyta على تركيب صفائحي المخضرة والقسم حر (ونقصد بذلك أن هذا التركيب لا يحدده غشاء كما في البلاستيدات الخضراء). لقد اقترح جيرود Giraud (46) أن الفيكوبلينات تتواجد في حيز matrix البلاستيدة المخضراء. كما اظهر تحليل الفحوص المجهرية في الحراها الجي اجراها Bogorad وانحرون (14-11) على التركيب

الصفائحي للعديد من النباتات التي حدثت فيه طفرة كالـ Cyranidium caldarium. فلقـد التي افتقر بعضها للفيكوبلينات ـ تعضيداً لملاحظات جيرود Giraud. فلقـد اكتشف هؤلاء الباحثون ان صفائح lamellae النبات البرى لم تكن اكثر سماكه من صفائح تحوراته الطفرية التي خلت من الفيكوبلينات، مما يوحـي ان هذه الصبغات لا تدخل في التركيب الصفائحي.

يوحى البحث الذي اجراه كل من غانت وكونتى Gontt and Conti على الطحلب الاحمر بورفيريديوم كريونتم Prophyridium cruentum ان صبغات الفيكوبلينات لا تتواجد حرة في حيز البلاستيدة بل توجد مرتبطة بصفائح البلاستيدات الخضراء. ويتحدد الفيكواريترين في هذا الكائن الحي في حبيبات صغيرة متصلة بالصغائح في ترتيب عالى الانتظام شكل (7-10). على الرغم من احتمال الخلط بين هذه الحبيبات وبين الريبوسومات الخلالاء المناسب المميسز الحبيبات تكون اكبر من الريبوسومات ولا تتواجد في الترتسيب المميسز للريبوسومات المحددة باغشية. كما انها تتمتع بمقاومة استخلاص انزيم الرايبوكليز ribonuclease. لقد تمت ملاحظة وجود حبيبات الفيكواريترين في طحالب حداد اخرى.



هُكُلُّل (20-5 : طيف التفاعل وطيف الامتصاص الثالوس طحلي أعضر Ulva teanista يشكل (20-5 : طبقة الميشر إلى لاحظة أن البناء الضوقية على الميشر إلى الميشر إلى الميشر اللي بالميشر اللي بعض من انتقال الطفاقة من الكاروتينات إلى الكارونيل (عن هكس University press). المتحدة (Dalversity press , يتصريح من University press).



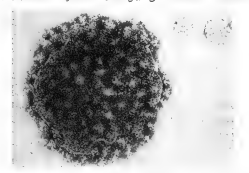
اكتشف غانت وكونت (30.29.28) ان الحبيبات الموجودة في الطحالب حيث يكون الفيكوسيانين هو السائد على الفيكوبلين، يحل محلها «صفوف مجزءة ومخلخلة تتكون من اقراص رقيقة». لقد لاحظا هذا النوع من التصفيف او التنظيم مثلاً في الـ P. aerugineum وهو طحلب يكون الفيكوسيانين فيه هو الفيكوبلين السائد.

البلاستيدات الخضراء The chloroplasts

تبدأ عملية البناء الضوئي الرائعة وتنتهي برمتها في حدود البلاستيدة الخضراء، التي هي من الدقائق السيتوبلازمية التي تدهش العقول بدرجة تعقيدها في البنية. وكيف لا والبلاستيدة الخضراء المضاءة تمتص الطاقة الضوئية وكذلك ثانى اوكسيد الكربون حيث يتم تحويله الى النشاء ويتم ايضاً تحرير البناء ويتم ايضاً تحرير البناء الاوكسجين فيهاذا التركيب السيتوبلازمي الدقيق او نظيره في بكتريا البناء الضوئي، ونعنى الكروماتوفور chromatophore، يتعلق كل نظام الكائنات المحية ويرتبط وجودها ذاته.

تركيب (بنية) البلاستيدة الخضراء Structure of the chloroplast

يغلف محتويات البلاستيدة الخضراء غلاف يتألف من غشائين يطويان حيزاً. يتميز الغشاءان بالنعومة والاستمرارية دونما ثقوب او نعوءات (72). لقد تم الحصول على شواهد بان غلاف البلاستيدة الخضراء ذو نفاذية تفاضلية differentially permeable. فعلى سبيا المشال لاحظ مدراك differentially.



شكل 7-10 : الصفحة السابقة: قطاع في بلاستيدة خضراء من الـPorphyridium cruenrum. لاحظ أن الحبيات مرتبطة بالجانب «الخارجي» لكل صفيحة lamellae ، وخلو غلاف البلاستيدة منها.

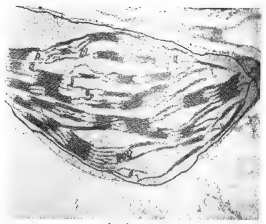
الصورة العليا: حبيبات من قطعة أو جزء من بلاستيدة عضراء لنفس النبات السابق، بدرجة تكبير عظمى، وتوضع الوحدات القرعية المسيرة، وغم دقها، (عن جانت Santt وكونني 1967. Conte في مقالتهما وعن تحول الطاقة عبر جهاز البناء الضوئي، القيت في المؤتمر البيولوجي في يروكهافن، مجلة البيولوجيا، 1970. 1989. البلامتيدات الخضراء للـ Agapanthus umbellatus قد تبلزمت وفكت بلزمتها deplasmotyzed بنفس المعنى المقصود في الحديث عن الخلية عند تعريضها لمحاليل ذات جهود ازموزية osmotic potentials مختلفة.

يكشف القطاع المأخوذ في بلاستيدة خضراء عن منظومة معقدة من الأغشية ضمن حيز حبيبي. تسمى الاغشية اللاخلية هذه بالصفائح، كما يشار الى الحيز المحيط بها بالستروما stroma. كما تظهر الصفائح متزاوجة في القطاع وذلك بما يؤدى لظهرور تراكيب اشبه بالاكياس اسماها مينكمه (60،160) (60،160) بالثايلو كويدات دالمحاها. وفي البلاستيدات الخضراء للنباتات الراقية تنتظم بعض الثايلو كويدات (تايلو كويدات – الجرانا (granum thylakoids) في مجاميع يفصل كل مجموعة عن الاخرى فراغ مكونة تراكيب عالية الانتظام تدعى بالجرانا grana . وتمتد بعض الثايلو كويدات للجرانا الواحدة عبر الستروما بالرتباط بجرانا اخرى. تسمى حلقات الوصل بين الجرانات احياناً بصفائح. stroma lamellae or stroma thylokoids .

تفتقر بلاستيدات الطحالب الخضراء الى الجرانا، كما وان صفائح الطحالب الخضراء ـ المزرقة توجد معراة في السيتوبلازم بلا غلاف يأويها. وفي هنين الحالتين توجد صبغات البلاستيدة الخضراء موزعة بانتظام على او في غضون الصفائح. ولكن صبغات البلاستيدة الخضراء للنباتات الراقية توجد محددة في الجرانا. في حالة وجود الفيكوبلينات فأنها تتواجد في شكل حبيبات صغيرة ترتبط بالصفائح (انظر شكل 10-7).

يوجد في حيز البلاسيتدة علاوة على المنظومة الصفائحية حبيبات وقطيرات دهنية lipid droplets وحبيبات من النشاء واخيراً حويصلات. كما يوجد احيانا ضمن حيز البلاستيدة في خلايا الطحالب بقمه عينية eye spots ومراكز نشوية . pyrenoids ويموضح الشكل (8-10) صورة بالمجهر الالكتروني لبلاستيسدة خضراء لنبات راقي نمطي.

صفائح البلاستيدة الخضراء The chloroplast lamella : كما سبق وان ذكرنا تتحدد



شكل 8-10 : صورة بالمجهر الالكتروني توضح قطاعاً عرضياً في بلاستيدة خطراء لنبات السبانخ كامل النموء صبغت بمرمنجات اليوناسيوم (KMnO₂ عن بارك 1965 Park ، الواردة في كساب فيرنر Varner و آخرين، كيمياء النبات الحيوية ليويوك Academic Press).

الصبغات الفعالة في البناء الضوئي ضمن نظام الصفائح في البلاستيدة الخضراء. ففي الاشكال الادني لحياة النبات تتوزع الصبغات بانتظام على كامل سظح الصفائح، بينما تتحدد الصبغات في الاشكال الارقى للنباتات بمساحات معينة من الصفائح. وتوجد هذه المساحات في العادة في طبقات الواحدة منها فوق الاخرى ويسمى الصف منها بالجرانا. ويدوا ان هناك اجماع بين العديد من المختبرات على ان اغشية البلاستيدة الخضراء تتكون من وحدات فرعية subunits من البروتين الدهني (87،50،16)lipoprotein واخرين (87،41) من قلب بروتيني (87)Weier and Benson يغطيه غلاف من الدهنيات. كما يفترض (6.41) من قلب بروتيني protein core يغطيه غلاف من الدهنيات. كما يفترض

ان الغشاء الخارجي للبلاستيدة الخضراء يتكون من طبقة من الدهنيات.

يعتقد ان اغشية البلاستيدة الخضراء تتألف من صفيحة وحيدة من الوحدات الثانوية من البروتين الدهنى النوتوية من البروتين الدهنى النوتوية من البروتين الدهنى المتوانق عضين من الوحدات الفرعبة هذه شكل غشاءان كما في حالة الجرانا نلاحظ صفين من الوحدات الفرعبة هذه شكل (٥-١٥) وتسمى مساحات الالتصاق هذه بالحواجز partitions. كما توجد ثلاثة فراغات شفافة – الكترونية محبة للماء hydrophillic وهي الفراغات المحصورة بالأغشية الحبيبية وتدعى لاكيولى couli المراغات المحصورة بالأغشية الطبيكية (صفائح الستروم) وتدعى القنيات الشبكية (صفائح الستروم) وتدعى القنيات الشبكية ويدات شبه القرصية الحوافى للستروما والثاباو كويدات. تدعى اطراف الثابلو كويدات شبه القرصية بالحواف معتقد الماء فأنه يعتقد انها غير محبة للماء (87)hydrophobic).

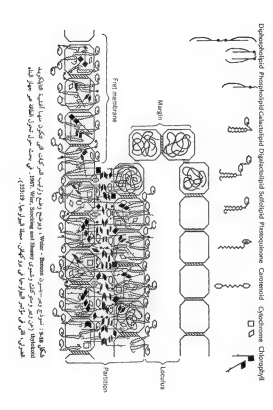
يمثل الشكل (10.9) نموذجا لبلاستيدة خضراء مبين بها موضع واتجاه المركبات الاساسية التى تؤلف اغشية الثايلكويد. وتجاور الاغشية الكارهة للماء مواداً متميعة (مائية) aqueous materials يحويها حيز الستروما وقنيات شبكية واداً متميعة (مائية) fert channels يحويها حيز الستروما وقنيات شبكية يمكن الاستنتاج بان الاغشية مغلفة باغلفة محبة للماء بمعنى ان تكون هذه الاغلفة محبطة بالوحدات الفرعية المكونة للاغشية. ويمكن ان يتكون الفلاف الاغلفة محبطة بالوحدات الفرعية المكونة للاغشية. ويمكن ان يتكون الفلاف المحب للماء من galactolipids والمحب للماء من suffolipids ومجاميع بروتينية محبة للماء (76،78). كما المحبة للماء وذلك على الجوانب المواجهة للاكيولي. ولكن في مواضع التحام وحدتين فرعيتين تتواجد مناطق كارهة للماء. وفي هذه المناطق بالذات تتركز وحدتين فرعيتين تتواجد مناطق كارهة للماء. وفي هذه المناطق بالذات تتركز

كما سبق وان اشرنا ان الاجزاء الخارجية من الوحدات الفرعية والتي تعتبر مكونات اغشية الثايلكويد، تتألف بدورهـا من مجاميـع محبـة للمـاء لسلاسل البروتين والمكونات الايونية الكربوهيدراتية المائية للدهنيـات السطحيـة التـى تتألف منها الوحدات الفرعية. يتركز الجزء الغالب من المكون الكاره للماء لهذه الجزئيات في دواخل الوحدات الفرعية. كما وان جزئيات الكلوروفيل الكاره للماء نسبياً فتتمركز في مناطق اتصال الحواجز. ربما تكون جزئيات الكلوروفيل للماء نسبياً فقتمركز في مناطق اتصال الحواجز. ربما تكون جزئيات الكلوروفيل "heads" وهي الاكثر حباً للماء، تحتل المساحة بين الوحدات الفرعية، يسما تدفي ودنيولها الكارهة نسبياً للماء، في داخل الوحدات الفرعية. وهكذا يكون ترب جزئيات الكلوروفيل داخل الحاجز غير متجانس. تحوى الاغشية الشبكية على جزئيات الكلوروفيل ابضاً. وفي هذه الحالة تغلف الوحدات الفرعية هذه الجزئيات تماماً. يوضح النموذج الذي اتى به وير وبنسن Weier - Benson على تحديد مواضع الجزئيات الاخرى مشل الكاروتينيات والسايتوكرومات تحديد مواضع الجزئيات الاخرى مشل الكاروتينيات والسايتوكرومات plastoquinone والبلاستوكوينون شكل (orle).

لقد اخذ في اعتبار الدراسات ايضاً (87) احتمال مطابقة الوحدات الفرعية الاربعة المكونة للحواجز، مع الكوانتسوم quantasome انظر شكل (11-5). هذا مع العلم بان الترتيب الكيميائي وتحديد الموضع والاحجام تتطابق نوعاً ما. واخبراً يعتقد بان الكوانتسوم يتألف من اربعة وحدات فرعية (68).

تكون البلاستيدة الخضراء: The formation of the chloroplast

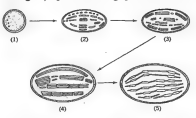
كما كانت الحال في الميتكوندريا، ظلت مسألة تغير عدد البلاستيدات الخضراء في الخلية الواحدة بلا حل مرضى. يعتقد البعض انها تظهر من جديد بينما يعتقد الاغرون انها تظهر عن تطريق نوع من الاستنساخ. ولقد اقترح شكل للاستنساخ غير المباشر استوحى من مراقبة البلاستيدات التي فقدت بطريقة او باخرى قابليتها على انتاج الكلوروفيل. وعلى ماييدوا ان تلك البلاستيدات قد انتجت مثيلاتها اى بلاستيدات خالية من الكلوروفيل. علاوة على ذلك فقد روقب انقسام البلاستيدات الخضراء الناضجة وذلك في العديد من انواع الطحالب وبعض انواع النباتات الراقية كالسرخسيات في طورها



المشيجى Calvin (67) ولكن كالفن Calvin نفم بعض المشاهدات دفاعاً عن القول بان البلاستيدات تخلق من جديد de novo ، والكيفية التى تمكن بها الخلية من بناء منظومة صفيحية (19)

ان التماثل بين العضيات السيتوبلازمية – اى البلاستيات السخضراء والميتكوندريا تماثل مدهش حقاً. فكلاهما يتألف من مركبات بروتينية دهنية ipoprotein في الاساس، وتحويان على انزيمات تنفسية وصبغات، وتنتج كل منهما الـ ATP، ويزيد حجم كل منهما في الخلية، يغلف كل منهما غشاء مزدرج double membrane، تحوى كل منهما منظومة صفيحية داخلية واخيراً يوجد في كل منهما الـ RNA والـ DNA المميزان.

لقد تتبع فون فتستين von Wetstein بمساعدة الميكر سكوب الالكتروني تعلق الميلاستيدة الحضراء ابتداءً من مرحلة ماقبل البلاستيدة proplastid وانتهاءًا بالبلاستيدة الخضراء ابتداءً من مرحلة ماقبل البلاستيدة الخضراء كاملة النمو. اما المراحل، كما يظهرها الشكل (10-10) فهي على الوجه التالي: 1- الطور المتقدم لما قبل البلاستيدة الذي تبدأ فيه نشوء الحويصلات vesicles التي تبدؤا كيشور على الغشاء الداخلي لطور ماقبل البلاستيدة، 2- تترابط الحويصلات وترتب نفسها في طبقات، 3- متابعة تلاحم ونمو المباحة السطحية للاقراص الصفيحية المتكونة (يمكن عند هذا الطور



شكل 18-10 : تطور البلاستيدة الخضراء. واجع النص للاستيعاب. (عن وتستين Wettstein : في بحث بعنوان الجهاز الكيميائي الضوائي، تركيبه ووظيفته، اللي في مؤتمر بروكهافن. مجلة اليولوجيا، 138:11

سهولة تمييز خاصية ازدواج الغشاء فى الصفائح، 4- تكاثر الصفائح بما يؤدى الى تكون منظومة صفيحية غير متقطعة بدرجـــة ما. 5- تمايـــز الجرانـــا differentiation of grana,

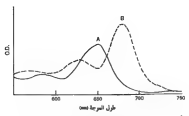
The lomellar system and chlorophyll formation

المنظومة الصفيحية ونشوء الكلوروفيل

قامت ساجر Tager? (27) بفحص بلاستيدات خضراء مأخوذة من سلالـــة الكلاميدوموناس الناتجة من طفرة. ولقد حرمت هذه البلاستيدات الخضراء من واحد او اكثر من مكوناتها وذلك في محاولة للتعرف على تأثير المكون الفائب، ان وجد هذا التأثير، على التنظيم التركيبي للبلاستيدة الخضراء. ولقد وجدت ان وجود الكلوروفيل ضرورى لتكون الصفائح بينما لم تعفر على اثر ملحوظ لوجود الكاروتينات او غيابها مخالقة لحالة الكلوروفيل، وذلك على النظام التركيبي للبلاستيدة الخضراء.

ان بداية التغيرات الحادثة لدى اضاءة نباتات مبق حجب الضوء عنها، يمكن
تبمها بطرق القياس الطيفية الضوئية spectrophotometically وذلك بالـحصول
على اطياف الامتصاص لانسجة الورقة قبل وبعد تعريضها للضوء (13). كما
يوضح الشكل (10-11) فأن الكلوروفيليد الاولى photoreduced النباتات
المحجوبة عن الضوء (الصغراء) تخترل بالضوء photoreduced الى الكلوروفيليد
د المحجوبة عن الضوء (المركب الذي يسبق الكلوروفيل فوراً. ويعقد ان
الاخترال الضوئي للكلوروفيليد الاولى يصاحبه تغيرات مبكرة في الشكل
الخارجي لتكوين الصفائح وترتيها (1901).

يظهر من التجارب التي اجراها كل من غاسمان وبوغوراد Gassman and يظهر من التجارب التي اجراها كل من غاسمان ويؤغورا (32،31) Bogorad الأولى ولكنه يعزز ايضاً تخليق مركب ماقبل الكلوروفيل الذي هو حامض (ALA) - aminolevulinic acid الداخلة في تخليق الـ ALA) ويستوحون من هذا ان الجزئيات الانزيمية الداخلة في تخليق الـ ALA تتكون اثر الاضاعة وبسببها. تقوم هذه الاستتاجات



شكل 2:11: المنحني (A) يمثل طيف امتصاص ورقة شاحية لنيات اللرة (الحجبوب من الضوع)، أما المنحني (B) فيقط طيف امتصاص النسيج كما في (A) ولكن بعد تمريضة للضوء لملة 30 ثابتة, يماغ (الامتصاص فروته معذ مواقع)، في الحالة (A) يحصل مركب بروتين الكاوروفيليد الأولي السيخ للضوء يم اعتجال الكاوروفيليد الأولي الى الكاوروفيليد (ومعد تعريض السيخ للضوء يم اعتجال الكاوروفيليد الأولي إلى الكاوروفيليد (وم بن بوجوراد 1967. وروت في كاب سان يتورو مهاه ورودت في كاب سان يتورو مساد الشمس – البناء للمولي في حياة البات وبالانجارية البودور ودعه المحمس – البناء الضوي في حياة البات وبالانجارية البودور ودعه (Academic press).

على دعامات من مشاهدات عدة: 1- تنتج اوراق الشعير الذي سبق حجبها في الظلام وتم تجهيزها باله ALA مايصل الى عشرة اضعاف الكلوروفيليد الاولى، أي اكثر مما تنتجه اوراق المقارنة (40.39)، بما يوحى بوجود نور يسير من اله ALA في الورقة المحجوبة في الظلام، 2- يتراكم جزء قليل من الكلوروفيليد الاولى في اوراق البازلاء بعد معالجتها بعد كب الكلورمفينيكول الاولى inhibitors و اليورومايسين puromycin (من المشهطات shibitors تكوين البروتين) وذلك قبل الاضاءة، 3- ان تنظيم المALA في الاوراق السابق معالجتها بالكلورمفينيكول او اليورومايسين يتغلب جزئياً على تأثير هذه المشطات.

The genetic autonomy الاستقلال الذاتي الوراثي للبلاستيدات الخضراء of chloroplasts

لقد ظهر بوضوح شديد في السنوات القليلة الاخيرة ان البلاستيدات

الخضراء تملك استقلالاً ذاتياً وراثياً وجزئياً. لقد كشفت العديد من الابحاث الحديثة الثقاب عن وجود كل من الـ RNA والـ DNA المميزيسن في جوف البلاستيدة الخضراء (93،75،41). كما دعمت دراسات المجهر الالكتروني حقيقة وجود الـ RNA دعماً شديداً، تلك الدراسات التي تعسرضت ارايوسوسات البلاستيدة الخضراء (64)، وذلك بعزلها عن البلاستيدات الخضراء ودراستها (65). يوضح الشل (20،10)صورة مأخوذة بالمجهر الالكتروني لبلاستيدة خضراء من ورقة نبات الذرة، حيث تظهر فيها رايوسومات البلاستيدة الخضراء. كما ان الشواهد على احتراء البلاستيدة تأكيداً اكبر، اذا استعرضت احدى التجارب التي أجراها غوفو وراخت DNA قد اكتسبت تأكيداً اكبر، اذا استعرضت احدى التجارب التي أجراها غوفو وراخت OG (Goffeau and Brachet).



الشواهد الدالة على وجود الـ DNA في البلاستيدة الخضراء للطحـلب الاخضر اسيتبولاريـا Acetabularia التمى انتـزعت منهـا النـواة، وبهـذا استبعـد تلــــوث البلاستيدة بالـ DNA النـوى الذى يمكن ان يخرج من النواة اثناء الكشف.

في حين تمتلك البلاستيدة الخضراء مصدرها المتمير DNA والد PNA والد DNA بجانب قابليتها على استنساخ نفسها يحق للمرء ان ينظر اليها من اعتبار انها خلية داخل خلية. ان بلمرة الـ RNA البلاستيدى وتخليق انزيم الـ RNA واعتبار انها خلية داخل خلية. ان بلمرة الـ RNA البلاستيدى وتخليق انزيم الـ RNA والسمتيدات الخضراء (13.7). كما وان الكثير من الدراسات قد اوضحت تحول الاحماض الامينية الى البروتيين 18.66). مما يوحى بوجود الـ RNA — الناقل messenger - RNA الناقل RNA — الريسومي ribosomal RAN وبالفعل فعند تعريض النباتات للضوء بعد حجبها عنه يتضاعف المحتوى البروتيين للبلاستيدات الخضراء في الورقة وذلك خلال 84 ساعة (38). يترتب على وجود النشاء في البلاستيدة الخضراء استنتاج امتلاك البلاستيدة لكل الانزيمات الضرورية لاختزال ثاني او كسيد الكربون الى الكمتونراء لانزيمات مساعدة coenzyma مثل الـ ATP والـ NADP والـ NADP والـ NADP والـ NADP والـ RADP المحمراء المحفراء المعرولة 18.28.

بطبيعة الحال يكون الانسان محقاً اذا ما اعتبر البلاستيدة الخضراء عضية حية تتمتع باستقلال جزئي ان لم يكن كلى. هذا مع العلم انه لم يكشف بعد عن امكانية فصل البلاستيدات الخضراء وزرعها في وسط خلو من الخلايا الحية. واذا ما تم ذلك في وقت ما فسوف نتمكن من القطع بأن البلاستيدة الخضراء تتمتع باستقلال وراثي كامل. لقد اجرى الباحثان ريدى وليتش Ridey and Leech ولايش وكشفا على ان للبلاستيدات الخضراء مقدرة الانقسام خارج الجسم الحي وكشفا على ان للبلاستيدات البخشراء مقدرة الانقسام خارج الجسم الحي in vitro. كما كشف الباحث رييز Rebeiz

الكرو ماتو فور البكتيرى: The bacterial chromatophore

لا تخلو بعض النصوص حتى الان من القول بان صبغات بكتريا البناء الضوئى قابلة للذوبان اكثر من كونها منتمية لتراكيب ذات انتظام. ولكن منذ ان قدم الباحث جاشمن Schachman واخرون (74) بحثهم الطليعى، جرى الاتفاق على وجه العموم على ان صبغات بكتريا البناء الضوئى توجد محدودة فى تراكيب تدعى بالكروماتوفورات. يوضع الجدول (2-10) مكونات الكروماتوفورات المعرولة من بكتريا الكبريت الارجوانية chromatium.

يعتبر الكروماتوفور تركيب محب للماء عالى الاستقرار بالنسبة للمذيبات غير المحولة للصفات الطبيعية. ويشير هذا الى وجود غلاف بروتينى يعلو سطح الكروماتوفور (8)، اما اذا ماعولج بمحاليل مغيرة للصفات الطبيعية ودافئة يمكن

جدول 2010: تركسيب الكروماتوف ورات المجمدة على الجساف lyophilized إلى المجمدة على الجساف tromatophores لقد حول المركب المعطى على أساس الوزن الجاف إلى جرامات لكمل مول من الكروماتوفورات، باستخدام الوزن الجزيامي لـ13 مليون. وبتعين الوزن الجزيامي المتوسط لكمل مادة يمكن الحصول على تقدير عدد جزيات كل مادة في الواحد من الكروماتوفورات. تمثل نسبة المولى والموحدة الدنياء للمركب، كما تمثل هذه الوحدة الوزن الجزياعي لحرائي هلمركب، كما تمثل هذه الوحدة الوزن الجزياعي لحوالي 400.000

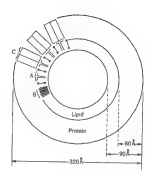
نسية المول Mole ratio	هدد الجزيئات/ كروماتوفور Molecules/Ch,	الوزت الجزيئى Molecular weight	جرام/مول من الكروماتوفيورات 2000:mole*	%	المادة Substance
1	300	700	2,0 × 10s	1.5	كارو تينيات
2	600	900	5.5 × 10 ^s	4.2	كلوروفيل بكتيري
10	3,000	900**	30 × 10s	22.3	دهنيات فوسفاتية
220A.A.	67 000A.A.	***120/A.A.	80 × 10s	61.0	بروتين
			10.5 × 10 ⁵	11.0	غيرها

a عن بيرجيرون Bergeron ه

ه سيفالين Cephalin مع أحماض دهنية الكربون 16.

مهم قيمة تقريبية للحامض الأميني المتوسط.





استخلاص الصبغات بسهولة. تغلف طبقة من الدهنيات السطح الداخلي لطبقة البروتين ويفصل الطبقتين (طبقة البروتين والدهنيات) طبقة احادية الجزيئات من جزيئات الصبغة. لاحظ هنا التشابه بين نماذج البلاستيدة الخضراء التي سبق وان ناقشناها وبين هذا التركيب. وكما هو الحال في البلاستيدة الخضراء تترتب جزئيات الكلوروفيل بحيث تكون الرأس البورفيرينية Porphyrin head في تماس مع طبقة البروتين، كما يبرز الذيل الفيتولي phytol tail الى داخل طبقة الدهنيات. يوضح الشكـل (10-13) نموذجــاً اقترحه برجردن Bergeron (8) لتركيب الكروماتوفور Chromatophore.

REFERENCES

- 1. Akoyunogiou, G. A., and H. W. Siegelman. 1968. Protochlorophyllide resynthesis in dark-grown bean seedlings. Plant Physiol. 43:66.
- 2. Allen, M. B. 1966. Distribution of the chlorophylls. In L. P. Vernon and G. R.
- Seely, eds., The chlorophylls. New York: Academic Press.

 3. Appelquist, L. A., P. K. Stumpf, and D. von Wettstein, 1968, Lipid synthesis and ultrastructure of isolated barley chloroplasts. Plant Physiol. 43:163.

- Bamberger, E. S., and R. B. Park. 1966. Effects of hydrolytic enzymes on the photosynthetic efficiency and morphology of chloroplasts. *Plant Physiol*. 41:1591.
- Bamji, M. S., and A. T. Jagendorf. 1966. Amino acid incorporation by wheat chloroplasts. Plant Physiol. 41:764.
- Bamji, M. S., and N. I. Krinsky. 1965. Carotenoid de-epoxidations in algae. II. Enzymatic conversion of antheraxanthin to zeaxanthin. J. Biol. Chem. 240:467.
- Bartels, P. G., K. Matsuda, A. Siegel, and T. B. Weier. 1967. Chloroplast ribosome formation: Inhibition by 3-amino-1,2,4-triazole. Plant Physiol. 42:736.
- Bergeron, J. 1959. The bacterial chromatophore. In The photochemical apparatus—its structure and function. Brookhaven Symp, Biol. 11:118.
- 9. Blackman, F. 1905. Optima and limiting factors. Ann. Botany 19:281.
- Boardman, N. K. 1966. Photochlorophyll. In L. P. Vernon and G. R. Seely, eds., The chlorophylls. New York: Academic Press.
- Bogorad, L. 1965. Studies of phycobiliproteins. In D. W. Krogmann and W. H. Powers, eds., Biochemical dimensions of photosynthesis. Detroit: Wayne State University Press.
- Bogorad, L. 1966. The biosynthesis of chlorophylls. In L. P. Vernon and G. R. Seely, eds., The chlorophylls. New York: Academic Press.
- Bogorad, L. 1967. Chloroplast structure and development. In A. San Pietro, P. A. Greer, and T. J. Army, eds., Harvesting the sun—photosynthesis in plant Ille. New York: Academic Press.
- Bogorad, L., F. V. Mercer, and R. Muliens. 1963. In Photosynthetic mechanisms of green plants. Natl. Acad. Sci. Natl. Res. Council Publ. 1145:560.
- Branton, D. 1968. Structure of the photosynthetic apparatus. In A. C. Giese, ed., Photophysiology, vol. 3. New York: Academic Press.
- Branton, D., and R. Park. 1967, Subunits in chloroplast lamellae. J. Ultrastruct. Res. 19:283,
- Briggs, W. R. 1964. Phototropism in higher plants. In A. C. Giese, ed., Photobiology. New York: Academic Press.
- 18. Calvin, M. 1955. Function of carotenoids in photosynthesis. Nature 176:1211.
- Calvin, M. 1959. From microstructure to macrostructure and function in the photochemical apparatus. In The photochemical apparatus—tis structure and function. Brookhaven Symp. Biol. 11:160.
- Clayton, R. K. 1966. Physical processes involving chlorophylls in vivo. In L. P. Vernon and G. R. Seely, eds., The chlorophylls. New York: Academic Press.
- Cohen-Bazire, G., and R. Stanier. 1958, Inhibition of carotenoid synthesis in photosynthetic bacteria. Nature 181:250.
- Devlin, R. M., and A. V. Barker. 1971. Photosynthesis, New York: Van Nostrand Reinhold.
- Duysens, L. 1956. Energy transformations in photosynthesis. Ann. Rev. Plant Physiol. 7:25.
- Einstein, A. 1905. Über einen die Erzeugung und Verwandlung des Lichtes betreffenden heuristischen Gesichtspunkt. Ann. Physik 17:132.
- French, C., and V. Young. 1956. The absorption, action and fluorescence spectra of photosynthetic pigments in living cells and in solutions. In Radiation biology. New York: McGraw-Hill.
- Frey-Wyssling, A. 1957. Macromolecules in cell structure. Cambridge, Mass.: Harvard University Press.

- 27. Galston, A. 1950. Phototropism II. Botan, Rev. 16:361.
- 28. Gantt, E., and S. F. Conti. 1965. The ultrastructure of Porphyridium cruentum. J. Cell Biology 26:365.
- Gannt, E., and S. F. Conti. 1966. Granules associated with the chloroplast lamellae of Porphyridium cruentum. J. Cell Biology 29:423.
- 30. Gantt, E., and S. F. Conti. 1967. Phycobiliprotein localization in algae. In Energy conversion by the photosynthetic apparatus. Upton, New York: Brookhaven Natl. Lab. 19:393.
- 31. Gassman, M., and L. Bogorad. 1967. Studies on the regeneration of protochlorophyllide after brief illumination of etiolated bean leaves. Plant Physiol. 42:781.
- Gassman, M., and L. Bogorad. 1967. Control of chlorophyll production in rapidly greening bean leaves. Plant Physiol. 42:774.
- Gibson, K. D., W. G. Laver, and A. Neuberger. 1958. Initial stages in the biosynthesis of prophyrins. 2, The formation of 8-aminolevulinic acid from glycine and succinyl-coenzyme A by particles from chicken erythrocytes. Biochem. J. 70:71.
- 34. Giraud, G. 1966. In J. B. Thomas and J. C. Goedheer, eds., Currents in photosynthesis. Rotterdam: Ad. Donker.
- Glass, B. 1961. Summary. In W. McElroy and B. Glass, eds., Light and life. Baltimore, Md.: Johns Hopkins Press.
- 36. Goffeau, A., and J. Brachet, 1965. Deoxyribonucleic acid-dependent incorporation of amino acids into the protein of chloroplasts isolated from anucleate Acetabularia fragments. Biochim, Biophys. Acta, 95:302.
- Goodwin, T. 1960. Chemistry, biogenesis and physiology of the carotenoids. In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 5: Part 1, 394. Berlin: Springer.
- Granick, S. 1954. Enzymatic conversion of 8-aminolevulinic acid to porphobilinogen. Science 120:1105.
- Granick, S. 1961. Magnesium protoporphyrin monoester and protoporphyrin monomethyl ester in chlorophyll biosynthesis. J. Biol. Chem. 236:1168.
- 40. Granick, S. 1961. The pigments of the biosynthetic chain of chlorophyll and their interaction with light. Proc. 6th Int. Biochem. Congr. Blochem. Moscow 6:176. Pergamon Press Ltd.
- 41. Hadziyev, D., S. L. Mehta, and S. Zalik. 1968. Studies on the ribonucleic acid from wheat leaves and chloroplasts. Plant Physiol. 43:229.
- Hall, T. C., and E. C. Cocking, 1966. Amino acid incorporation into protein by aseptic cell-free systems from tomato cotyledons and leaves. Biochim. Biophys. Acta. 123:163.
- 43. Hawke, J. C., and P. K. Stumpf, 1965. Fat metabolism in higher plants. XXVIII. The biosynthesis of saturated and unsaturated fatty acids by preparations from barley seedlings, J. Biol. Chem. 240:4746.
- Haxo, F., and L. Blinks. 1950. Photosynthetic action spectra of marine algae. J. Gen. Physiol. 33:389,
- Hill, R. 1937. Oxygen evolved by isolated chloroplasts. Nature 139:881.
 Jacobson, A. B., H. Swift, and L. Bogorad. 1963. Cytochemical studies concerning the occurrence and distribution of RNA in plastids of Zea mays. J. Cell Biol. 17:557.
- 47. Kikuchi, G., A. Kumar, P. Talmadge, and D. Shemin. 1958. The enzymatic synthesis of & aminolevulinic acid, J. Biol. Chem. 233:1214.

- Klein, S., and L. Bogorad. 1964. Fine structural changes in proplastids during photodestruction of niements. J. Cell. Biol. 22:443.
- photodestruction of pigments, J. Cell. Biol. 22:443.
 Koski, V. M., and J. H. C. Smith. 1951. Chlorphyll formation in a mutant white seedling-3. Arch. Biochem. Biophys. 34:189.
- Krentz, W. 1964. Strukturunterschunger an Plastiden. VI. Über die Stuktur der Lipoprotein lameilen in Chloroplasten lebenden Zelle. Z. Naturforsch. 198:441.
- Krinsky, N. I. 1966. The role of carotenoid pigments as protective agents against photosensitized oxidation in chloroplasts. In T. W. Goodwin, ed., Biochemistry of Chloroplasts, vol. 1. New York: Academic Press.
- Krinsky, N. I. 1968. The protective function of carotenoid pigments. In A. C. Giese, ed., Photophysiology, vol. 3. New York: Academic Press.
- Lemberg, R. 1928, Die Chromoproteide der Rotalgen. I. Justus Liebigs, Ann. Chem. 451:46.
- Loomis, W. 1960. Historical introduction. In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 5: Part 1, 85. Berlin: Springer.
- Lundegath, H. 1966. Action spectra and the role of carotenoids in photosynthesia. Physiol. Plant, 19:754.
- Lyttleton, J. W. 1962, Isolation of ribosomes from spinach chloroplasts. Exptl. Cell Res. 26:312.
- 57. Mackingey, G. 1935, Leaf carotenes, J. Biol. Chem, 111:75.
- Margulies, M. M. 1964. Effect of chloramphenicol on light-dependent synthesis of proteins and enzymes of leaves and chloroplasts of *Phaseolus vulgarts*. *Plant Physiol*, 39:579.
- Mathis, P., and K. Sauer. 1973. Chlorophyll formation in greening bean leaves during the early stages. Plant Physiol. 51:115.
- Menke, W. 1962. Structure and chemistry of plastids. Ann. Rev. Plant Physiol. 13:27.
- Menke, W. 1967. The molecular structure of photosynthetic lamellar systems. In Energy conversion by the photosynthetic apparatus. Brookhaven Symp. Blol. 19:328.
- Mudrack, K. 1956. Über Grössen und Strukturänderiungen der Chloroplasten in Rohrzucker und Elektrolytiosungen. Protoplasma (Wien) 47:461.
- Nadler, K. D., H. A. Herrón, and S. Granick. 1972. Development of chlorophyll and Hill activity. *Plans Physiol*. 49:388.
 Naqvi, S. M., and S. A. Gordon. 1967. Auxin transport in *Zea mays* coleop-
- Naqvi, S. M., and S. A. Gordon. 1967. Auxin transport in Zea mays coleoptiles. II. Influence of light on transport of indoleacetic acid-2-C¹⁴. Plant Physiol. 42:138.
- O'hEocha, C. 1962. Phycobilins. In R. Lewin, ed., Physiology and biochemistry of algae. New York: Academic Press.
- Parenti, F., and M. M. Marguites. 1967. In vitro protein synthesis by plastids of Phaseolus vulgaris. I. Localization of activity in the chloroplasts of a chloroplast containing fraction from developing the physical 42, 1130.
- plast containing fraction from developing leaves. Plant Physiol. 42:1179.
 67. Park, R. B. 1965. The chloroplast. In J. Bonner and J. E. Varner, eds., Plant blockenistry. New York: Academic Press.
- Park, R. B., and J. Biggins. 1964. Quantasome: size and composition. Science 144:1009.
- Pickard, B. G., and K. V. Thimann. 1964. Transport and distribution of auxin during tropistic responses. II. The lateral migration of auxin in phototropism of of coloopities. Plant Physiol. 39:341,
- 70. Rebeiz, C. A., S. Larson, T. E. Weier, and P. A. Castelfranco. 1973. Chloro-

- plast maintenance and partial differentiation in vitro. Plant Physiol. 51:651.
- Ridley, S. M., and R. M. Leech, 1970. Division of chloroplasts in an artificial environment, Nature 227:463.
- Sager, R. 1959. The architecture of the chloroplast in relation to its photosynthetic activities. In The photochemical apparatus—its structure and function. Brookhaven Symp. Biol. 11:101.
- Saussure, Theód. de. 1804, Recherches chimiques sur la végétation, Paris: V. Nyon.
- Schachman, H., A. Pardee, and R. Stanier. 1952. Studies on the macromolecular organization of microbial cells. Arch. Blochem. 38:245.
- Schiff, J. A., and H. T. Epstein. 1965. The continuity of the chloroplast in cuplena. In M. Locke, ed., Reproduction: molecular, rubcellular, and cellular. New York: Academic Press.
- Seety, G. R. 1966. Photochemistry of chlorophylls in vitro. In L. P. Vernon and G. R. Seely, eds., The Chlorophylls. New York: Academic Press.
- Shen-Miller, J., and S. A. Gordon. 1966. Hormonal relations in the phototropic response. III. The movement of C¹⁴-labelled and endogenous into
- Ieacetic acid in phototropically stimulated Zea coleoptiles. Plant Physiol. 41:59.
 78. Shlyk, A. A., V. L. Kaler, L. I. Vlasenok, and V. I. Gaponenko. 1963. The final stages of biosynthesis of chlorophylla a and b in the green leaf. Photochem. Photobiol. 2:129.
- Sistrom, W. R., M. Griffiths, and R. Y. Stanier. 1956. The biology of a photosynthetic bacterium which lacks carotenoids. J. Cellular Comp. Physiol. 48:473.
- Stanier, R. 1959. Formation and function of the photosynthetic pigment system in purple bacteria. In The photochemical apparatus—its structure and function. Brookhaven Symp. Biol. 11:43.
- Strain, H. H., and W. A. Svec. 1966. Extraction, separation, estimation, and isolation of the chlorophylis. In L. P. Vernon and G. R. Soely, eds., The chlorothylic New York And Advanced Press.
- phylls. New York: Academic Press.
 Stumpf, P. K., and A. T. James, 1963. The biosynthesis of long-chain fatty acids by lettuce chloroplast preparations. Biochim. Biophys. Acta 70:20.
- Sudyina, E. G. 1963. Chlorophyllase reaction in the last stage of biosynthesis of chlorophyll. Photochem. Photobiol. 2:181.
- Sundqvist, C. 1973. The relationship between chlorophyllide accumulation, the amount of protochlorophyllide-636 and protochlorophyllide-650 in dark grown wheat leaves treated with 8-aminolevulinic acid. Physiol. Plant. 23:464.
- Thimann, K., and G. Curry. 1961. Phototropism. In W. McElroy and B. Glass, eds., Light and life. Baltimore, Md.: Johns Hopkins Press.
- Thornton, R. M., and K. V. Thimann. 1967. Transient effects of light on auxin transport in the Avena coleoptile. Plant Physiol. 42:247.
- Weier, T. E., and A. A. Benson. 1966. The molecular nature of chloroplast membranes. In T. W. Goodwin, ed., Blochemistry of chloroplasts. New York: Academic Press.
- Weir, T., and C. Stocking. 1952. The chloroplast: structure, inheritance and enzymology. Botan. Rev. 18:14.
- von Wettstein, D. 1959. The formation of plastids structures. In The photochemical apparatus—its structure and function. Brookhaven Symp. Biol. 11:138.
- von Wettstein, D. 1967. Chloroplast structure and genetics. In A. San Pietro, F. A. Greer, and T. I. Army, eds., Harvesting the sun—photosynthesis in plant lile. New York: Academic Press.
- 91. Wolken, J. 1961. Euglena: an experimental organism for biochemical and blo-

- physical studies. New Brunswick, N.J.: Rutgers University Press.

 92. Wolken, J., and F. Schwertz. 1953. Chlorophyll monolayers in chloroplasts. J. Gen. Physiol. 37:111.
- 93. Zeldin, M. H., and J. A. Schiff. 1967. RNA metabolism during light-induced chloroplast development in euglens. Plant Physiol. 42:922.
- Zschelle, F., and C. Comar. 1951. Influence of preparative procedure on the purity of chlorophyll components as shown by absorption spectra. Botan. Gaz. 102:462.
- 95. Zscheile, F., J. White, B. Beadle and J. Roach. 1942. The preparation and absorption spectra of five pure carotenoid pigments. Plant Physiol. 17:331.

تفاعلات النور والظلام في عمليات البناء الضوئي

The light and dark reactions of photosynthesis

ميقيدمية Introduction

تمتص منظومة الصبغات في البلاستيدات الخضراء الطاقة الضوئية ومن ثم تحولها في عمليات بينية تنتهى بنواتج التمثيل الضوئي. ولكن كيف يجرى امتصاص الطاقة الضوئية هذه ؟ وكيف تنتقل؟ وأى المواد البينية تدخل في هذه العملية ؟ كان هذا مجرد بعض التساؤلات المطروحة حول موضوع تفاعلات الضوء في عملية البناء الضوئي.

الطاقة الاشعاعية Radiant Energy

عندما يمتص جزىء الكلوروفيل كمية من الطاقة الضوئية مقدارها كوانتم معدارها كوانتم و quantum (فرقون (photon) فإن الجزىء يصبح في حالة التهيج (photon) وهذا معناه أن ينتقل من مستوى طاقته في حالة الاستقرار إلى مستوى التهيج (مستوى طاقى أعلى (higher energy level). هذا مع العلم بأن جزىء الكلوروفيل لا يتهيج بكل أنواع الفوتونات. وللوصول بجزىء الكلوروفيل إلى حالة التهيج يجب أولاً أن يتم امتصاص الضوء، وثانياً أن يحتوى الفوتون الممتص على قدر كاف من الطاقة. ويمكن تقديم كمية الطاقة التى يحويها أى من الفوتونات الممتصة بمعرفة طول موجة اشعاعه، علماً بأن مقدار الطاقة يكون أكبر كلما قصرت طول الموجة الضوئية. توضح معادلة بلانك

$$rac{hc}{\lambda} = h \nu = (الكوانتم) q$$
 Plank

حيث : h = ثابت معادلة بلانك ويساوى (6.624 + 10° ارغ ثانية)؛

تردد الضوء frequency of light (عدد الذبذبات في الثانية)؛

وتساوى 2.998 \times الثانية)؛ velocity of light وسرعة الضوء الضوء \times 0.10 سم/الثانية)؛

λ = طول الموجة wavelength الضوئية مقدرة بالسنتيمترات.

انطلاقاً من قانون انشتايسن Einstein's law للتكافسيء الضوئسي الكيميائسي photochemical equivalence فأن جزىء واحد أو ذرّة واحدة يمكن أن يتهيم أو يتشط activated من قبل كوانتم واحد، وهذا يعني أن كوانتماً واحداً من أشعة الضمء سوف ينشّط جزيئاً واحداً من الكلوروفيل بغضّ النظر عن مستوى الأول الطاقي. وفي العادة فإن كمية الطاقة الممتصة من قبل مول mole واحدة من المادّة (ويساوي غرام وزن جزيئي من المادّة) هي التي تؤخذ في الاعتبار وليس كمية الطاقة التي يمتصها الجزىء الواحد. وبناء على ذلك يتطلب الأمر عدد N من الكوانتومات لتهيج مول واحد من المادّة (أي عدد N من جزيئاتها) علماً بأن N هو عدد أفوجادرو Avogadro number ، الذي يساوي 6.02×10° . ومن هنا نستطيع القول أن الـ N من الكوانتومات تعادل أو تساوى واحد مول من الكوانتومات (وهو مايسمي بوحدة واحدة وتسمى وحدة انشتاين I Einstein . ان المول الواحد من الكوانتومات يعرف باسم المكافىء الكيميائي الضوئي، كما وأن الطاقة التي يحويها هذا المكافى، (ويرمز لها بالرمز ٤)، يمكن حسابها من المعادلة التالية:

 $E = Nh\nu$

وإذا ما عرّضنا بالمقدار ٨/٥ بدلاً من ع سنحصل على:

$$\begin{split} E &= \frac{Nhc}{\lambda} \\ E &= \frac{(6,02 \times 10^{23}) (6.624 \times ^{-27}10) (2.998 \times ^{10}10)}{\lambda} \\ E &= \frac{1.197 \times ^{8}10}{\lambda} \text{ erg/mole} \end{split}$$

وإذا ماحولنا وحدات الأرغ erg (الشكل) الميكانيكية إلى وحدات حرابية (سعرات) calories و الأرغ الواحد = 0.239 \times سعرة لوجدنا:

E = 2.86 cal/mole (سعرة للمول)

وإلى هنا تعاملنا بالسنتيمشرات لطول الموجبات، أمّا إذا عوضنا عن طول الموجبات، أمّا إذا عوضنا عن طول الموجبة بوحمدة الأنجستسروم) = 0.0^{-1} من السنتيمشر) منتجد أن :

$$E = \frac{2.86 \times {}^{6}10}{\lambda}$$
 cal/mole (سعرة للمول)

ومن المعادلة السابقة يمكن التحصل على المكافىء الكيميائي الضوئي مقدراً بالسعرات لكل واحد مول وذلك بالنسبة لأى طول موجة. وعلى سبيل المثال:

الموجة التي طولها 4000 انجستروم فأنها تكافىء 71500 سعرة للمول الموجة التي طولها 57000 انجستروم فأنها تكافىء 57200 سعرة للمول الموجة التي طولها 6000 انجستروم فأنها تكافىء 47667 سعرة للمول وبهذه الطريقة يمكن تحديد كمية الطاقة الممتصة لكل طول موجة.

الجذور الطليقة Free Radicals

ذكر تعبير الجذور الطليقة في العديد من المواضع في أبحاث البناء الضوفي. ويعنى مصطلح الجذور الطليقة أنها تلك الذرات أو الجزيئات الحاوية لالكترون غير متزاوج (منفرد) unpaired electron وتنتج حين انكسار الأواصر بصورة تماثلية أثناء التفاعلات المتشابهة homolytic reactions. حيث تنقسم أزواج الألكترونات في هذه التفاعلات، إذ يذهب واحد منها في كل نواة. فإذا ماحوى جذر طليق الكترونا واحداً طليقاً رأى منفرداً يسمى في هذه الحالة بالجذر الاحدادي monoradical. أما إذا احتوى اثنين من الإلكترونات غير المتزاوجة فيسمى بالبجذر الثنائي افتطاعى. وفي الحقيقة فإن الجذر الثنائي الطلبق ينتج في عليه الكرون إلا العذر الثنائي الطلبق ينتج في غير مثال للجذر الثنائي. وفي الحقيقة فإن الجذر الثنائي الطلبق ينتج في غلب الأحيان إذا ماتغيرت الآصرة المزدوجة بين ذرتين من الكربون إلى آمرة الحادية:

$$H_2C = CH_2$$
 $\xrightarrow{\text{light}}$ $H_2C - CH_2$

تتزاوج الالكترونات بسبب أن اثنين منها فقط يمكن أن يكتسبا نفس المستوى الطاقي، كما ويجب أن يكون لكل منهما كمية حركة دورانية أو زاويّة spins or angular momentum وذلك حول محوريهما وفسى اتجاهيسن متعاكسين. ويسمى هذا بمبدأ باولى Pauli's principle ، ولقــد لوحــظ أن للالكترون عزماً مغناطيسياً، لذا يمكن تشبيهه بجسم مشحون يدور حول نفسه ولذا يكون له مجال مغناطيسي. تدور كل الالكترونات حول نفسها بهذه الكيفية، لذا تقدّر حركة كل منها برقم الكوانتم quantum number ويرمز له بالرمز (S) ويقدر بالكسر $\frac{1}{2}$ وإذا ما حدّدنا هذا الرقم تحديداً منهجياً (ذات اتجاه) بناء على المجال المغناطيسي لكل الكترون لوجدنا أن لهذا الالكترون S $= + \frac{1}{2} - e^{-\frac{1}{2}}$ والآخر $e^{-\frac{1}{2}} = -\frac{1}{2}$. وبناء على مبدأ باولى فأن للالكترونين الموجودين في مدار واحد حركتين زاويتين متضادتين. وبهذا يعادل كل منهما الآخر بالنسبة لع: ميهما المغناطيسيين. وتكون محصلة عزم الدوران هذا مساوية للصفر (+ - $-\frac{1}{2}=0$). وكمثال نجد أن غاز الهليوم Helium الذي تحتوى ذرته على الكترونين يدوران في اتجاهين متعاكسين وبلذا تكون محصلة مجالهمسا المغناطيسي مساوياً للصفر. وتسمى هذه الحالة بالحالة الاحادية singlet state ذلك لأن محصلة دوران الالكترونـات حول نفسهـا لهـا قيمـة واحـدة لاتتغير وتساوى الصفي.

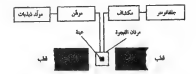
أمّا في حالة الجلور الطليقة يكون دوران الالكترون المنفرد غير قابل للتعادل عن طريق الكترون محصلة الدوران إمّا عن طريق الكترون شريك يدور بعكس الانجاه، ولذا تكون محصلة الدوران إمّا - أو - 1. وأَو - 1. وَلَكُونَ الجلور الله الله أو - 1. وَلَكُونَ الجلور الطليقة تتمتع بمحصلة دوران لالكتروناتها مفايرة للصفر، فأن هذه الجذور تكون بمثابة مواذ قابلة للتمغنط peramagnitic وهذا يعني أن هذه المجذور تكون بمثابة مواذ قابلة للتمغنط peramagnitic وهذا يعني أن هذه المأدة منتخذ وضعاً موازياً للقوة المغناطيسية إذا ماعرضت لمغناطيس.

أن هذه الخواص التي تتمتم بها الجذور الحرة تكسب الأخيرة مزايا كبيرة في تقصى العمليات الضوئية الحيوية photobiological processes. ففي عام 1945 اكتشف زافويسكي Zavoisky ظاهرة الامتصاص الرئيني لدوران الالكترون و electron spin resonance (ESR) absorption المارة البدء في تطوير الأجهزة الطيفية لقيـام شدّة الضوء spectrophotometers، تلك التى أصبحت قادرة على الكشف عن وجود الالكترونات غير المتزاوجة. يصور الشكل (1-11) مبدأ عمل القياسات باستخدام الامتصاص المغناطيسي الرنيني.

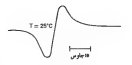
ان ظاهرة الدوراني الرتيني للالكترون تعود إلى العزم المغناطيسي الناتج عن دوران الالكترون. فعند مايتخد الكترون منفرد (غير متزاوج) موضعاً بين قطبين ممغنطين سوف يوجه نفسه باتجاه المجال المغناطيسي الخارجي أو ضدة وذلك بفعل المجال المغناطيسي الذي يولده هو. هناك فارق كبير بين مستويي الطاقة لكل منهما. ويعتمد الفصل بين مستويي الطاقة هذه اعتماداً كلباً على المجال المغناطيسي الخارجي. وبناء على ذلك يمكن خلق فرق في مستوى الطاقة مناصب، وذلك بمجرد ضبط شدة المجال المغناطيسي الخارجي. يمكن حساب الطاقة اللازمة لذلك من المعادلة التالية:

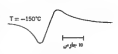
 $\triangle E = hv = gBH$

حيث ΔB هي فرق مستويي الطاقة، 1 هي ثابت بلانك، v هو التردد، v المقادار ثابت يسمى ماجنيتون بهر Bohr magneto الرغ/غاوس) و v المستون بهر المتناطيسي مقاسة بغاوس. ان التفاعل بين العزم المتناطيسي للالكترون والمجال المغناطيسي الخارجي (ويرمز له بالرمز v) يقبلر بالقيمة للالكترون وكمية الحركية الزاويــة للالكترون في مداره ربما يوَّدي إلى أن تغاير v قيمتها المعددية ولو قليلاً.



شكل 11-1: تمثيل تخطيطي لمبدأ قياس الامتصاص بالاستجابة المنتاطيسية (عن سل وود Schwood، 1956، كتاب الكيمياء المنتاطيسية، نيويورك. دار نشر Interscience).





شكل 2.11 : رئين الدوران الانكروني resonance للبلاستيدات الدخضراء الكاملة لبسات الدخضراء الكاملة لبسات السينج، عند درجة 52% تعت السينج، عند كافين 1959، الواردة في يحت الجهاز الكيمالي الضوفي - ترتبه ووظيفته، مؤتمر بروكهافي الكيميالي المناوئي 11:06).

ان القياسات القائمة على رئين دوران الالكترون قد اجريت على المديد من المواذ الحيوية مثل البلاستيدات الخضراء المضاءة والبروتينات الدموية (التى تحتوى على الحديد) heme protein والخلايا البكتيرية ومنظومات الاخترال والأكسدة. الموضح في شكل (2-11) هو مثال لقياسات رئين دوران الالكترون اجريت على البلاستيدات الخضراء المضاءة لنبات السبانخ. وننوه هنا أنه لم يظهر لتغير درجة الحرارة تأثير ملحوظ على الاشارات الضوئية المولّدة مما يوحى بنقص مشاركة الانزيمات.

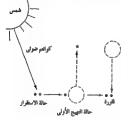
انتقال الطاقة Transfer of energy

لائتمكن كل جزيمات الصبغة من امتصاص طاقة الضوء أو أن تنسط في وقت واحد. فطاقة الضوء الممتصة بواسطة جزىء الصبغة يعتقد أنها تنتقل عبر جزيمات عديدة أخرى من الصبغات إلى أن تصل إلى موضع فعلها. وانتقال الطاقة الضوئية هذا رهما يحدث من جزىء واحد لكلوروفيل a إلى جزىء آخر لكلوروفيل a أو من الكلوروفيل أو من جزىء من كلوروفيل والى جزىء من كلوروفيل a أو من أحد جزيمات الكلوروفيل a أو غيراً من أحد جزيمات الكاروتينات (carotenoids إلى جزىء من كلوروفيل a أو (24).

ويلزمنا لفهم الكيفية التي تنتقل بها الطاقة من جزىء لآخر، ان نتزود ببعض

المعلومات عن الجزيئات في حالات التهيج، بما في ذلك حالة الاستقرار ground state والتهيج الأولى singlet state والحالة الثلاثية pround state الاستقرار يكون دوران الالكترونات المتزاوجة متعاكساً (مبدأ باولى principle) وبالتالى تكون محصلة الدوران مساوية للصفر. وإذا امتص أحد الالكترونات المتزاوجة كوانتم من الفنوء لاتنقل ولبرهة وجيزة إلى مستوى طاقى أعلى (يسمى بمستوى التهيج الأول cexcited singlet state)، وسوف يعود إلى مستوى الاستقرار في غفون 1 × 10° من الثانية. علينا أن نعلم أنه إذا امتصت منظومة ما كمية من الطاقة الفنوئية فأن هذه الكمية لن تفنى أو تبدد ولكنها تنتقل إلى صورة أخرى مثل الطاقة الاشعاعية أو أى شكل آخر من أشكال الطاقة. وبناء على ذلك فعندما يعود الالكترون إلى حالة الاستقرار من الظاهرة بالفلورة وتسمى هذه الكمية لا تفتى وتسمى هذه الكالمة الأولى فأنه يشع الكمية التى اكتسبها من الطاقة، وتسمى هذه الظاهرة بالفلورة على درجة حرارة شكل (11-3).

عندما ينتقل الالكترون إلى مستوى طاقى أعلى (حالة النهيج الأولى singlet state) بواسطة امتصاصه لكوائتم من الضوء، يحتمل أن يصاحب ذلك عكس اتجاه دورانه وحيث يستحيل على الكترونين التواجد في مستوى طاقى واحد بحيث يدوران في نفس اتجاه الدوران، ولذلك فيستحيل أيضاً على



شكل 3-11. مخطط يوضح استصاص الالكترون لكواتو، من الضوء، مما يهمحد بالالكترون إلى مستوى طاقي أعلى. عندا يهود الالكترون إلى حالة الاستقرار Gouriscond state أوائد من طاقت. بالاشعاع (الغلورة Gourisconce). الالكترون الذى صار يدور في عكس الاتجاه أن يرجع إلى زميله. ويقال أن هذا الالكترون قد وحبس، trapped في مستوى طاقى أعلى ويسمى المستوى التلاثي أو الحالة الثلاثية triplet state . ويعتبر هذا المستوى أدنى قليلاً من مستوى النهيج الأولى وذلك لفقد بعض الطاقة. ومع ذلك فربما يتعرض نفس الالكترون فيما بعد لتغيير اتجاه دورانه ومن ثم يستطيع مغادرة الحالة الثلاثية والتحول إلى حالة الاستقرار، مفرجاً في ذلك عن الكمية الزائدة من الطاقة في صورتها الاشماعية. وتسمى هذه العملية بالوميض الفسفورى phosphorescence علماً بأن هذه العملية للحرارة أيضاً.

علينا أن ننبه أن المراحل الانتقالية بين مستوى التهيج الأولى وحالة الاستقرار، أي تلك الحالات التي تطلق الاستقرار، أي تلك الحالات التي تطلق فيها الطاقة الزائدة بصورة اشعاعية ليست بذات الأهميسة في المنظوسات البيولوجية. إلّا أن المهم فعلاً هو تحول الطاقة الزائدة هذه إلى صورة أخرى، هي الطاقة الكيميائية.

ان انتقال الالكترونات أثناء سلسلة متعاقبة أكسدة واختزال للمركبات العضوية، تتم في خطوتين أحاديتي التكافؤ تجريان بالتعاقب (45). فعثلاً تتطلب المصلحة والاختزال، الذي يدخل فيها الـ + NAD أو الـ + NADP أو الـ + NADP وجود جنر طلبق يمكن تقصى وجوده عن طريق قياسات الدوران الرنيني للألكترونات. لقد كشف العالم كومنر Commoner وآخرون والحرون (22.12.20) بالبرهان التجريبي لوجود الجذور الطلبقة أثناء انتقال الالتكرونات في التفاعلات اليولوجية. وكان من بين المنظومات التي درسها هذا العالم انزيم الـ dehydrogenase

alcohol + NAD + Alcohol acetaldehyde + NADH - H+

كما اكتشف العلماء أن الجذور الطليقة يمكن تقصيها في خليط التفاعل والمكون من الكحول والـ+NAD وانزيم الـalcohol dehydrogenase. وقمد كشفوا أيضاً عن الجنور الطليقة في التفاعل العكسي الذي تضمن خليط التفاعل المكون من الـAcohol dehydrogenase والزيم (وانزيم الذalcohol dehydrogenase) كما أنه لم يكن لأى من مركبات منظومة dehydrogenase أية خواص مغناطيسية عندما قيست وحدها. وحيث أن تفاعلات الأكسدة والاختزال المتضمنة لمركبات عضوية تحدث في آلية البناء الضوئي، يتحتم اكتشاف الجذور الطليقة ضمن هذه التفاعلات وهما ماكشف عنه بالفعل أنظر الشكل (11-2). كما وأن وجود هذه الجذور الطليقة يوحى بحدوث انتقال الالكرونات.

هناك احتمال آخر نستوحيه من انتقال الطاقة في عمليات البناء الضوئي، مفادة عمل البلاستيدات الخضراء وفق مبادىء عمل أشباه الموصلات Semi-conductors (45،14). تتكون أشياه الموصلات من مواد تملك خواص كهربائية تضعها في فئة بينية أي بين الموصلات التي تعبر من خلالها الالكترونات بسرعة فائقة، وبين المواد العازلة insulators التي تسمح بعبور للالكترونات ضئيل للغاية، ان كان هناك عبور أصلاً. وفي الحقيقة فأن فكرة احتمال امتلاك الجزيئات الكبيرة لخواص مشابهة لخواص أشباه الموصلات الموضحة في فيزياء البلورات، تعود إلى العالم زنت جيورجي Szent-Gyorgyi (64). فلقد اقترح أن البروتينات ربما تستطيع توصيل الالكترونات من خلال بنيتها الالكترونية. كما قاد هذا البحث الرائد حول البروتينات إلى وصف جزئيء البلاستبدات الخضراء بأنه وحدة مشابهة لوحدة أشباه الموصلات. ووجه الشبه أيضاً يتلخص في أن الالكترونات الطليقة في مادّة أو منظومة أشباه الموصلات تكون من الالكترونات غير المتزاوجة ويمكن الكشف عنها بواسطة قياسات الدوران الرنيني للاكترونات (19). لقد أقر العالم كالفن Calvin (15) ان النبضات الرنينية لدوران الالكترون والمتولدة بفعل الضوء التي يمكن ملاحظتها في البلاستيدات الخضراء المحفوظة في درجات حرارة منخفضة بدرجة تكفى للتحكم في النشاط الأنزيمي، سببها عمل البلاستيدات الخضراء كوحدات من أشباه الموصلات حتماً.

ان انتقال طاقمة الالكترونات الطليقة بين جزيئات الكلوروفيل يمكن أن يحدث بالرنين أيضاً. تقترح هذه الفرضية أنه يمكن للطاقة أن تنقل من جزىء لآخر أو تتنقل بين مجاميع الذرات للجزىء الواحد. ويازم توفر بعض الشروط قبل أن يقع الانتقال الرنيني هذا. فعلى سبيل المثال يجب أن يكون حامل الطاقة في حالة فلورة وفي مدى ترددى يمكن لمستلم الطاقة محالة فلورة وفي مدى ترددى يمكن لمستلم الطاقة المتصاصها. وبقول أخر يجب أن يحدث تراكب بين طيف الفلورة لحامل الطاقة وطيف الامتصاص لمستلم الطاقة . وعلاوة على ذلك يجب أن تكون الجزيئات متقاربة لحد كبير (1000 أنجستروم angistrom فأقل) وهذا لكى يحدث انتقال الطاقة بفعل الرنين. وإذا ما أمعنا النظر في النماذج الجزيئية لجزىء البلاستيدات الضغة الخضراء الموضح في شكل (10-0) لسهل علينا استنتاج أن جزيئات الصبغة متقاربة بشكل كاف لتشجيع حلوث هذه الظاهرة.

Origin of oxygen in photosynthesis

تحوى دراسات الكيمياء الحيوية المقارنة التي قام بها فان نيل C.B.van Neil في الثلاثينات (66) بعض الخطوات الأولى التي قادتنا إلى المفهوم الحديث عن الثلاثينات (66) بعض الخطوات الأولى التي قادتنا إلى المفهوم الحديث عن البناء الضوئي. فلقد أثبت فان نيل أن اختزال ثانى أو كسيد الكربون بواسطة بمجتريا البناء الضوئي يتطلب تزامسن مع أكسدة الأساس Vحط أيضاً عدم الهيدروجين (منالك أنساء الخيران عملية اختزال ثانى أكسيد الكربون بعملية تولد الأكسجين وذلك أثناء البناء الضوئي الحادث في البكتريا. ولاحظ أيضاً توقف حدوث الاختزال عند نفاذ معين المحتزل أي مانع الهيدروجين. هناك العديد من المركبات التي يمكن استغلالها كمواد أساس لمانع الهيدروجين البناء الضوئي والموجودة في المخترف المحوية المعديدة من بكتريا البناء الضوئي والموجودة في المجترفة المعديدة من المحتولة العضوية، بينما يكون البعض الآخر لا عضوي مثل الكحوليات البسيطة. الأحماض العضوية، بينما يكون البعض الآخر لا عضوى مثل كبريتيد الهيدروجين molecular hydrogen والتيوسلفات Thiosulfate ...

ان اختزال البكتريا الكبريتية الخضراء green sulfur bacteria لثانى أوكسيىد الكربون يتطلب وجود كبريتيد الهيدروجيين HS كمصدر للهيدروجيين ويعتبر الكبريت الجزيئي أحد نواتج هذا التفاعل. وبالمقارنة يتطلب البناء الضوئي للطحائب والنباتات العليا وجود الماء H₂O بوصف مصدراً للهيدروجين. كما وأن الأوكسجين الجزيئي هو أحد نواتج هذا التفاعل. تصور المعادلتان التاليتان النوعين السابقين للبناء الضوئي:

الطحالب والنبائات الراقية
$$2H_2O + CO_2$$
 الطحالب planes and higher planes $O_2 + (CH_2O) + H_2O$

ان التماثل الواضح بين التمثيل الضوئى في كل من البكتريا والنباتات العليا قد دفع فان نيل لاقتراح معادلة عامة للتمثيل الضوئى:

$$2H_2A + CO_2 \xrightarrow{light e_2 j_0} 2A + (CH_2O) + H_2O$$

هناك نقطتان هامتان للغاية يجب الاشارة إليهما في معادلة فان نيل العامة للبناء الضوئي (67): آ. ان الاوكسجين O المتولد أثناء تفاعلات البناء الضوئي الماحدث في النباتات العليا يأتي من الماء H2O لوليس من ثاني أوكسيد الكربون CO ب. ان الاخترال الفعلي لثاني أوكسيد الكربون لا يعتصد على وجود الضوء. و تنحصر مهمة الفعل الكيميائي الضوئي في هذه الحالة في مجرد توليد المطاقة اللازمة تتحويل الهيدووجين المطلوب من أجل إتمام خطوات اختزال ثاني أوكسيد الكربون.

لقد دعمت الأبحاث التي تمت بواسطة النظائر المشعة والتي استخدم فيها النظير المشع الثقيل للأوكسجين (١٥٥)، دعمت بشدّة الاعتقاد بأن الماء هو المصدر الوحيد للأوكسجين المتولد في أثناء البناء الضوئي للطحالب والنباتات العليا. فإذا ماجري البناء الضوئي بمحضر الهياء وثاني أوكسيد الكربون الطبيعي لتولد الأوكسجين الجزيئي الحاوى لنظير المشع الثقيل (المعلّم).

$$2 H_2 \stackrel{\text{id}}{\circ} + \text{CO}_2 \stackrel{\text{light eq.}}{\longrightarrow} ^{\text{ligO}_2} + (\text{CH}_2\text{O}) + H_2\text{O}$$

ومن جهة أخرى إذا ماحدث البناء الضوئى بوجود الماء العادى وثانى أو كسيد الكربون (المعلّم) فسوف تتحصل على أو كسجين عادى (أى من الماء).

$$2H_2O + C^{18}O_2 \xrightarrow{\text{light s,pio}} O_2 + (CH_2^{18}O) + H_2^{18}O$$

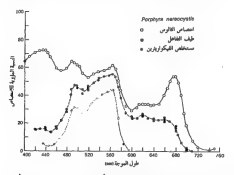
علينا أن نذكر أن تفاعل هيل Hill reaction (انظر الفصل العاشر) يدعم هذه النظرية بشكل واضح. يوضح هذا التفاعل أن البلاستيدات الخضراء المعزولة isolated chloroplast متسلطيع توليد الأوكسجين إذا مازودت بالضوء والمساء ومستلم مناسب للهيدروجين. أن وجود الماء وغياب ثاني أوكسيد الكربون جنبا إلى جنب مع الفرضية القوية بأن تفاعل هيل يحاكى تفاعل الضوء في البناء الضوئي يصبح دليلاً قاطعاً بأن الماء هو المصدر الوحيد للأوكسجين المتولد في البناء الضوئي. يضيى معقول من أن الهيدروجين اللازم لخطوات الاحتزال المؤدية بمستوى يقيني معقول من أن الهيدروجين اللازم لخطوات الاحتزال المؤدية لاختزال ثاني, أوكسيد الكربون موجود بالفعار في المعاء.

تأثير ايمرسن Emerson effect

تنتقل الطاقة الضوئية الممتصة بواسطة الصبغات الاضافية فضى أثناء دراسة إلى كلوروفيل a قبل أن تصبح فعالة في عملية البناء الضوئي. فضى أثناء دراسة دور هذه الصبغات في التمثيل الضوئي الحادث في الطحالب، لاحظ العديد من الباحثين العاملين كل على انفراد ظاهرة عجبية حقاً. لقد اكتشفوا أن الضوء الممتص بصورة مباشرة من قبل كلوروفيل a كان أقل فعالية في البناء الضوئي عن ذلك الضوء الممتص بواسطة الصبغات الإضافية (صبغة الفيكوسيانين عن ذلك الضوء المحالب الخضراء المزرقة وكذلك كل من الفيكوسيانين والفيكواريثرين phycocyatin في الطحالب الحمراء). ويوضح هذه الظاهرة

كل من طيف الامتصاص وطيف التفاعل المأخوذين لحالة الطحالب الحمراء لوحظ من خلال قياسات فلورة كلوروفيل-ه. حيث يحفز الضوء الممتص من لوحظ من خلال قياسات فلورة كلوروفيل-ه. حيث يحفز الضوء الممتص من قبل الفيكوبلينات phycobilins حدوث فلورة كلوروفيل-ه بكفاءة أكبر عن ذلك الضوء الممتص بواسطة كلوروفيل-ه مباشرة. ان أحد تفسيرات هذه الملاحظة التي تبدو متناقضة من للوهلة الأولى هو أن كلوروفيل-ه موجوداً بصورتين، الصورة المفلورة والنشطة من ناحية البناء الضوئي وكذلك الصورة غير المفلورة وغير الفعالة. لقد كان يعتقد أن طاقة الضوء الممتصة بواسطة الفيكوبلينات تتحول إلى الشكل المتفلور من كلوروفيل-ه، إلّا أن هذا الاعتقاد قد ثبت خطأه فيما بعد.

لقد استخدم العالم روبرت ايمرسن Robert Emerson الضوء أحــادى اللــون monochromatic وبأطوال موجات مختلفة في إجراء قياسات دقيقة للناتج الكمي



هكل 4-11. أطاباف الامتصاص والتفاعل للطحلب الأحمر Porphyra nereocytis. لاحظ أن هناك خمول ملحوظ في منطقة 680.437 (mm) على الرغم من أن طيف الثالوس يبين ذروة ملموسة للامتصاص عدد هذا المنطقة زعن بلينكس 1964 Blinks في كتاب جيس Gieed وأخرين، الفسيولوجيا الضوائية، نبويورك Academic press).

العالم انخفاضاً ملحوظاً في الناتج الكمى للأوكسجين عند أطوال موجات تزيد العالم انخفاضاً ملحوظاً في الناتج الكمى للأوكسجين عند أطوال موجات تزيد عن 680 نونومتر (nm)، وهي مساحة في الطيف تحتلها الحزمة الحصراء التي يمتصها كلوروفيل-a. وبسبب وجوده في المساحة الحصراء من الطيف، فإن انخفاض الناتج الكمى الذي لاحظه ايمرسن يعزى عموماً إلى الانخفاض الانخفاض الأحمر هذا قد أضاف المزيد من علامات الاستفهام إلى نشاط كلوروفيل-a في البناء الضوئي. سرعان ماكتشف ايمرسن ومساعديه أن كفاءة البناء الضوئي التي انخفضت عند أطوال موجات تزيد عن 680 نونومتر (nm) يمكن استعادتها باستخدام طول موجة أقصر من ذلك وبشكل متزامن. ان تأثير الجمع بين الحزمتين الضوئيتين على معدل البناء الضوئي يزيد عن مجموع تأثير كل منهما على حدة. ويطلق على زيادة البناء الضوئي يزيد عن مجموع تأثير كل منهما على حدة. ويطلق على زيادة

منظومات الصبغة الثنائية Two pigment systems

تحصل تأثير ايمرسن على اهتمام كبير في أواخر الخمسينات وأوائل الستينات التضح بجلاء أن البناء الضوئي يتطلب التعاون الوثيق بين عمليتين كيميائيتين ضوئيتين حمليتين كيميائيتين ضوئيتين ومائيتين كيميائيتين بينما الموجات الأطوال من 680 نونومتر (mm) توثّر أطوال من 680 نونومتر (mm) توثّر أما ألم العملية والمعالمية المديد من تحليلات طيف كلوروفيل-ه ضمين الكائن الحي المنائن الحي المائن القسم الأكبر من كلوروفيل-ه الموجود في البلاستيدات الخضراء يكون في شكلين أحدهما يتمتع بامتصاص أقصى عند 673 نونومتسر (Chi a 673) أما الشكل الآخر فبامستصاص أقصى عند 683 نونومتسر (Chi a 673) (حالة في شكلين أحدهما يتمتع بامتصاص أقصى عند (Chi a 673) المحتصاص المحتويل ذو الاستصاص المحتويل قد تم اكتشافه بواسطة العالم بسيل كول (Oba a 683)

[.] يعرف الناتج الكمى بأنه عدد جزيات الأوكسجين المحررة نيجة للكمات quanta الضوئية الممتصة.

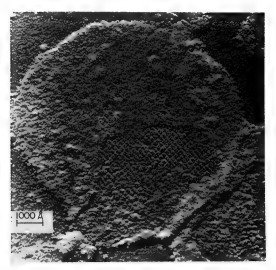
كميته أقل كثيراً من النوعين السابقين. ويسمى هذا الكلوروفيل بـP700 (و P هنا تعنى الصبغة pigment) ويبلغ مداه الأقصى الامتصاصى عنـد 700 نونومتر (mm) ويعتقد أنه صورة ثالثة لكلوروفيل-a (18).

و هكذا يظهر أن البناء الضوئى يحدث بفعل عمليتين كيميائيتين ضوئيتين تقترن كل منهما بمجموعة معينة من الصبغات. إن هذه المجموعات من الصبغات المستحوذة على الضوء يشار إليها بالمنظومة الأولى للصبغات System I والمنظومة الثانية للصبغات pigment system II. ان كاوروفيل- system I وكذلك 7700 وكذلك الكاروتينات هي المسؤولة عن الاستحواذ على الطاقة الضوئية في منظومة الصبغات الأولىي، بينما يكون كلوروفيل- ه 673 وكلوروفيل- وكلوروفيل- ولكوروفيل- ولكوروفيل- ولكوروفيل عن المساقة في المسؤولة عن الاستحواذ على الطاقة في المسؤولة عن الاستحواذ على الطاقة في المنطومة الثانية (48.37.26).

وحدة البناء الضوئي Photosynthetic unit

اعتقد الباحثون القدامي في البناء الضوئي أن امتصاص الضوء وتحويل طاقته يتطلبان وجود البلاستيدات الخضراء السليمة. إلّا أن بعض الباحثين قد تمكنوا خلال الخمس عشرة سنة الأخيرة من إظهار أن تفاعل هيا Hill reaction يمكن أن يحدث عند استخدام شظايا صغيرة من البلاستيدات الخضراء مما يفسر امكانية أن تكون الواحدة من البلاستيدات الخضراء تتشكل في العديد من وحدات البناء الضوئي دقيقة الحجم. وتعرف وحدة البناء الضوئي بأنها أصغر مجموعة من جزيئات الصبغة تشترك لاحداث القدر الكافي من السنشاط الكيميائي الضوئي. ويعني هذا أن الامتصاص كم ضوئي وانتقاله إلى مركز الاحتجاز trapping center حيث يشجع في إطلاق أحد الالكترونات.

لقد بينت الدراسات التي قام بها كل من بارك Park وبيجنس biggins وبياب باستخدامهم للمجهر الالكتروني، الشواهد على وجود وحدات البناء الضوئي داخل البلاستيدات الخضراء وبوصفها تراكيب معيزة بشكلها الخارجي. ولقد تمكنا من عزل وحدة البناء الضوئى من صفائح البلاستيسدات السخضراء molecular weight يقارب chloroplast lamellae ووجدا أن وزنها الجزيئسى molecular weight يقارب المليونين، وأنها تحتوى على حوالى 230 جزىء من الكلوروفيل. ولقد أطلق بارك وبيجنس اسماً على وحدات البناء الضوئى التى تمكنا من عزلها بالكوانتسوم quantasome حيث قبل بعدها كمصطلح. يوضح الشكل (5-11) بعض كوانتسومات البلاستيدات الخضراء للسبانخ.



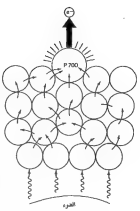
هكل 3-11 : كوانتاسومات من بلاستيدة خضراء لنبات السبانخ (عن الدكتور رودريك بارك Roderic Park . مختبر لورنس الاشعاعي كاليفورنيا .)

يتيح الترتيب المتراص لخلايا الكلوروفيل في الكوانتسوم فرصة طيبة لانتقال الطاقة بواسطة الرنين. إذ نجد أن كم الضوء الممتص بواسطة جزىء واحد للكلوروفيل سينتقل من جزىء لآخر إلى أن يتسرب بصورة حرارية أو بالفلورة أو بالفلورة أو بالفلورة يتحول إلى شغل كيميائي chemical work. ان جزىء الكلوروفيل الذي يمتص كم واحد من الضوء سيرتفع إلى حالة التهيج الأولى singlet excited state، ويقي الكم الضوى في صورة طاقة التهيج الأولى لمدّة تساوى 10° ثانية تقريباً، تاركاً بذلك فرصة ضئيلة للفاية أمام هذه الطاقة الزائدة كي تؤدّى شغلاً كيميائياً. ورغماً عن ذلك فأن تنقل طاقة النهيج الأولى بين الجزيئات المتراصة يكون ذا فاعلية كبيرة وليس بشكل عشواتي تماماً (4).

يحدث تنقل الكم أكثر مايحدث من صيغة ذات امتصاص للموجات الأقصر إلى أخرى ذات امتصاص الموجات الأطول. وبناء على ذلك فإذا ماحوى الكوانتسوم عدداً صغيراً من جزيئات الصبغة لها موجة امتصاص أطول، فإنه يمكن أن تصبح هذه الصبغات بمثابة مصايد للطاقة energy traps. وهذا بالفعل مايعتقد حدوثه ضمن المنظومة الأولى للصبغات حيث تحتوى على صبغة امتصاص الموجات الطويلة ب1900 الشطة. ان طاقة التهيج الأولى الناتجة عن امتصاص كمّ ضوئى من قبل (Chl a 683) ستنقل إلى الصبغة 700 التسمية تحتويها. لقد قدرت كمية الصبغة 700 حسابياً في البلاستيدة الخضراء بنسبة تركيز جزىء واحد أو اثنين لكل 8700 جسابياً في البلاستيدة الخضراء بنسبة تركيز جزىء واحد أو اثنين لكل 8700 جمل بمثابة مركز للتفاعل الضوئى مناسباً، كما وأن من المعتقد أن الصبغة 700 عمل بمثابة مركز للتفاعل الضوئى مناسباً، كما وأن من المعتقد أن الصبغة photochemical reaction center منظراً تخطيطياً لاستحواذ الكوانتسوم على الطاقة الضوئية.

انتاجية قدرة التمثيل Production of assimilatory power

بعد أن ناقشنا بعض جوانب التفاعلات الكيميائية الضوئية نتمكن الآن من تصور المخطط العام لليناء الضوئي. والسؤال المطروح هل يفرد هذا المخطط للبلاستيدة الخضراء وحدها أو أن تأخذ الخلية برمتها أيضاً؟. على مدى مايزيد



شكل 2:3 : اكستساب عدد من جزيسات الكاوروفيل للضوء. يسبب استعماص جزء الكاوروفيل للضوء. يسبب استعماص جزء حالة تهجة أولى، ومن ثم ينقل الكوائم الفروة المن أخر من ثم ينقل الكوائم الفروة على المرتبة التي أخر مايحدث من صيفة ذات موجد التصاص الموروفيل (2000) أولي، يسبب تمتع صيفته الكلوروفيل (2000) أولي، يسبب تمتع صيفته الكلوروفيل (2000) أولي، يسبب تمتع صيفته يموجة انتصاص أطول. وتنيجة للكلاروفيل (2000) أكترور أحد الكروفائها، راجع لمورع العلمية (2000) أكترور أحد الكروفائها، راجع السيدة الكلوروفيل (2000) أكترور أحد الكروفائها، راجع السيدة العلمية الفهي.

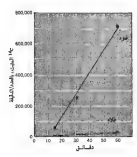
عن المئة عام كان يعتقد أن البناء الضوئى لا يذكر إلّا بصحبة البلاستيدات الخضراء، ولكن لم يكن معروفاً في السابق تفرد حدوث البناء الضوئى في هذه الدقائق السيتوبلازمية وحدها من عدمه. وفي الحقيقة كان يعتقد على مدى سني طويلة أن تفاعل النور وحده هو الذي يحدث في البلاستيدة الخضراء أما اختزال ثاني أوكسيد الكربون فيحدث في سيتوبلازم الخلية. وما إن حان عام أوكسيد الكربون إذا وضعت في ظروف مختبرية محيطة مساسبة (6.4). وبناء على ذلك فإن الانزيمات ذات العلاقة بعملية اختزال ثاني أوكسيد الكربون ومقدرة التمثيل (وتسمى أيضاً بقدرة الاختزال تاني أوكسيد الكربون اللازيمات المائة بعملية اختزال ثاني أوكسيد الكربون المقدرة الاختزال على داخل الوحدة من الملاستيدة الحضراء. وهنا تترجب الاجابة على عدة أسئلة: ماهي قدرة التمثيل الملاستيدة الخضراء. وهنا تتوجب الاجابة على عدة أسئلة: ماهي قدرة التمثيل المستيدة الخضراء. وهنا تتوجب الاجابة على عدة أسئلة: ماهي قدرة التمثيل

المطلوبة وكيف تستحدث؟ ماهى المنظومات المتعلقة بتخليق مقدرة التمثيل؟ إلى أى مدى يتم تحويل طاقة الضوء إلى طاقة كيميائية؟ ماهو الدور الذى يلعبه الماء في المخطط العام هذا؟

تمثيل ثاني أوكسيد الكربون Carbon dioxide assimilation

أن تثبيت ثانى أوكسيد الكربون بواسطة البلاستيدات الخضراء المعزولة سواءً فى الضوء أو فى الظلام مبين فى الشكل (11-7). يصاحب اختزال ثانى أوكسيد الكربون تولىد الأوكسيجين $\frac{C_0}{2}$ = 1 الكربون تولىد الأوكسيجين $\frac{C_0}{2}$ فات المعروف تماماً فى البناء الضوئى. وكما يتضح بجلاء من الشكل (11-7) فأن اختزال ثانى أوكسيد الكربون هو عملية تعتمد تماماً على وجود الضوء، وتستمر بمعدّل ثابت لمدّة ساعة على الأقل.

لقد تمكّن أرنون D.O. Arnon ومساعديه في جامعة كاليفورنيا من التعرّف على بضع نواتج قابلة وغير قابلة للذوبان بما في ذلك أملاح الفوسفات العضوية phosphate esters للجلوكوز والفركتوز والرايولوز pribulose والسيدوهيتولوز glyceric acid وكذلك الedoheptulose وحامض الجلسرين glyceric acid



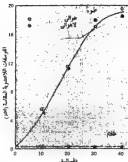
شكل 7.11 : تبيت 4°CO2 واصطة البلاستينات الخضراء المعزولة من نبات السيانح، في كل من الضوء والظلام (عن ألين Allen وأعربي، 1955ء مجلة الجمعية الأمريكية للكيمياء، 4149:77

وأحماض الجليكوليك glycolic والمالك malik والأسبارتك aspartic والانتين aspartic والانتين pree dihydroxyacetone. والانتين free dihydroxyacetone. وتحر أ الجلوكوز. وتم اكتشافهم هذا بمساعدة ثانى أوكسيد الكربون المشع وطرق الكروموتوجرافي chromotography techniques. معالجة النواتيج غير القابلة لللوبان بواسطة أنزيم الأميليز اللعابى salivary. في المسابحة النواتيج غير القابلة لللوبان بواسطة أنزيم الأميليز اللعابى amylase. لقد اعتبر تكون المالتوز بمعالجته بالاميليز من الاختبارات الخاصة والكاشفة عن تكون النشاء في البلاستيدات الخضراء المعزولة مع توفر ثاني أوكسيد الكربون والماء والفنوء وبدون مساعدة من منظومات انزيمات السيتوبلازم أو مصادر الطاقة.

فسفرة البناء الضوئي Photosynthetic phosphorylation

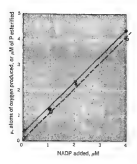
صاحب اكتشاف امكانية تمثيل ثانى أو كسيد الكربون في البلاستيدات الخضراء المعزولة، تفهم حتمية إحتواء البلاستيدة الحضراء على الأنزيمات اللازمة لعملية التمثيل هذه، وإن البلاستيدة الخضراء قادرة على انتاج الـATP اللازمة لعملية التمثيل هذه، وإن البلاستيدة الخضراء قادرة على انتاج الـATR وآخرون (4.5) أن البلاستيدة الخضراء تستطيع بوجود الضوء أن تنتج الـATP مومن هنا أطلقوا على العملية تسمية فسفرة البناء الضوئي. ولقد كشف ذلك عن حقيقة كانت غامضة حتى الآن مفادها أن الميتكوندريا mitochondria ليست حقيقة كانت غامضة حتى الآن مفادها أن الميتكوندريا كم ATP الستوبلازمية الوحيدة الفادرة على انتاج الـATP . كما وأن تكوين المحتيدات الخضراء يختلف عن تكوينه في الميتكوندريا بأنه الاعتماد على الأكسدة الجارية في التنفس. ان عدم اعتماد فسفرة التمثيل الطوئي على الأكسدة الجارية في التنفس. ان عدم اعتماد فسفرة التمثيل الفاقة الضوئية light تحول إلى طاقة الضوئية chemical energy .

غير أن الـATP هو واحد فقط من المتطلبات اللازمة لاختزال ثانى أوكسيد الكربون بما يوصله إلى مستوى الكربوهيدرات. يجب أن يتكون عامل الاختزال



شكل 11-3: تحاد الفوسفات اللاعضوى لتكوين PTA بواسطة بلاستيدات خضراء مكسرة. لاحظ احتصاد فسارة الباء الفصولي على الفريره وعملم اعتصادها على الأوكسجين (عن آريز معrna) 1959 متي الجهائي – تركيمه ووظيفت، مؤتمر بروكهافن للباولوج [11:11]

2ADP + 2P + 2 NADP + 4H₂O → 2ATP + O₂ + 2NADPH₂ + 2H₂O وكما توضح هذه المعادلة، والشكل (9-11) فأن تولّد مول واحد من الأوكسجين يكون مصحوباً باختزال 2 مول من الـ–NADP واسترة 2 estrification و مول من الأورثوفوسفات ويعتبر كل من الـ–ATP ولــهNADPH هما مصدرى الطاقة اللازمة لتمثيل ثاني, أوكسيد الكربون، التي سمّاها آرنون بقدرة التمثيل



شكل 2.11 : اتداد الفوسفات اللاعضوى بواسطة پلاستيدات خضراء معرولة لتكري ATP بوجود نسب تركيز مختلفة لمركب الامAPP. لاحظ الترتب الخطى بين كمية الامAPP المتاحة وبين عبية الفوسفات الأحضوى المأصوفة. لاحظ أيضاً أن تحول الأوكسجين بشئل في خط مواز للفوسفات المأسوفة ومن أولون (Aumon) 1999، الجهاز الكيمائي الفولي با أناداة) غرتم برو كهاني للبولوجيا 11:118)

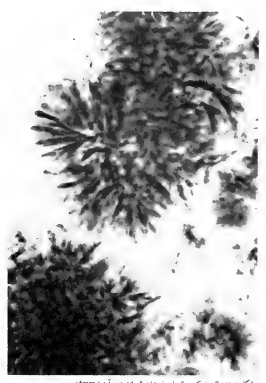
(NADPH₂ + ATP)، وعلينا أن نذكر بهذا الشأن أن الـNADH₂ الناتج عن البناء الضوئى البكتيرى ينتفع به في هذه العملية بدلاً من الـNADPH₂ (86).

الفيريدوكسين Ferredoxine: قبل أن نواصل مناقشة فسفرة البناء الضوئى علينا أن نمعن النظر قليلاً في اختزال الـ NADP اثناء البناء الضوئى. كان يعتقد في أواخر الخمسينات أن اختزال الـ NADP يصاحبه وجود عامل من البروتيس القابل للذوبان والموجود في البلاستيدات الخضراء. كما لاحظ آرنون وآخرون ان هذا البروتيس قد اختزل الـ NADP وصاحب ذلك تولد كميات متكافئسة ما NADP وصاحب ذلك تولد كميات متكافئسة المالمختزل stoichiometric amounts الدى تم تقيته أطلق عليه اسم NAD-reducing factor (المختزل) PNADP المخترل (PNR) photosynthetic pyridine nucleotide reductore نشاطه المساعد يظهر فقط لدى إضاءة البلاستيدات الخضراء (85). ولم تكتشف طبيعة مركب اله PPNR الحقيقية حتى عام 1962. فمن خلال ابحاث تاجاوا طبيعة مركب المحدودة ومن نوع PPNR هو أحد أفراد عائلة البروتينسات Tagawa ومن المودية على المودينسات وnonflavin وهي البروتينسات

المعروف وجودها في البلاستيدات العضراء. يستخدم المصطلح النوعي الشامل فيريدوكسين ferredoxin لوصف هذه البروتينات شكل (11-10). إذا مابحثنا في المؤلفات المختصة لاكتشفنا أن البروتينات من عائلة الفيريدوكسين قد جرى عزلها عن البلاستيدات الخضراء للعديد من النباتات وعينت أدوارها المتعددة. ومانسميه اليوم بالفيريدوكسين كان يسمى في الماضي بالميثاليموجلوبيسن العاسل المختسزل methaemoglobin-reducing factor والعامل المخترل «PPNR» والعامل المخترزل haem» والعامل المخترزل (والمائريم الأحمر penay») والعامل المخترزل (عاديم)

كان يعتقد قبل اكتشاف الفيريدوكسين أن الـ NADP هو مسئلم الالكترون النهائي في تفاعل الضرء لعملية البناء الضوئي. إلّا أن الكلوروفيل المضاء يتفاعل مباشرة مع الفيريدوكسين وليس مع +NADP (3.65). يسبب اضائة الكلوروفيل سريان الالكترونات إلى الفيريدوكسين. كما وأن الفيريدوكسين المختزل يسبب بدوره اختزال الـ NADP ضمن تفاعل مساعد انزيمياً لا يعتمد على الضوء (3). وهذا يعني أن الفيريدوكسين هو المسئلم النهائي للالكترون في تفاعل الضوء للبناء الضوئي.

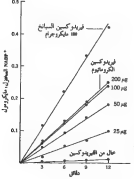
هناك شواهد غير مباشرة توحى بوجود حالة بينية تدوسط الفيريدوكسين والمنظومة الأولى للصبغات Jegment system I. منقد تمكن يوكم Yocum وسان بترو المنظومة الأولى للصبغات Jegment system I. منازل المادة المحتزلة للفيريدوكسين بتروية المادة المحتزلة للفيريدوكسين الكترونية سالبة أكثر من احتواء الفيريدوكسين لها. وإذا كانت هذه المادة الكترونية سالبة أكثر من احتواء الفيريدوكسين لها. وإذا كانت هذه المادة الشوئى يسهل استنتاج أن الكترونات منظومة الصبغات الأولى تنتقل إلى هذه المادة أولاً، ثم تتولى المادة التى جرى اختزالها اختزال الفيريدوكسين بدورها. ان تركيب مادة الد TRS الكيميائي لايزال مجهولاً حتى الآن، إلا أنها تبدو مركباً من جزيات مختلفة. ومن هنا أخذنا في نطاق مادة الكتاب بأن الفيريلوكسين سيعتبر هو المسئلم الابتدائي للألكترون من منظومة الصبغات الأولى، وذلك حتى تتاح شواهد مباشرة على اشتراك مادة الد FRS على البناء الضوئي.



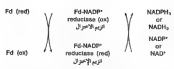
شكل 11-11 : الفيريدوكسين المتبلور في نبات السيانخ (عن آرنون Arnon).

ان اخترال الـ + NADP بواسطة الفيريدوكسين الموجسود في السبانسخ والفيريدوكسين الموجسود في السبانسخ والفيريدوكسين الموجود في الكروماتيوم chromatium موضح بالشكل (11-11). وفي ظل الظروف العادية للبناء الضوئي تعاد أكسدة الفيريدوكسين عن طريق استلامه للالكترون عن طريق الـ + NADP حيث يتم اختراله. يتطلب الأمر مقدار واحد مول الـ + NADP الأكسدة مقدار 2 مول من الفيريدوكسين من جديد (72:35). وحيث يحتاج اخترال جزىء واحد من الد + NADP الكترونين النين، يتطلب بالتالي اخترال ثم أكسدة جزىء واحد من الفيريدوكسين انتقال الكترون واحد لاغير.

يعتبر انزيم الفيريدوكسين-NADP من العواصل المساعدة على اختــزال الـ NADP بواسطة الفيريدوكسين. لقد تمكن الباحث شين Shin و آخرون (61) لأول مرّة من عزل هذا الأنزيم من البلاستيدات الخضراء لنبات السبانغ. وعلاوة على الالفة العالمية بين هذا الانزيم و الــ NADP ، فإن الأنزيم لا يأتلف مع الـ NADP إلا قليلاً (60).



شكل 11.11: تفاعل السبانيخ مع فيريدو كسين الكروماتيوم أتساء اختسزال *NAD بواسطسة البلاستيدات الخضراء المضاءة (عن باتشوفن وأرنون Bachofen and Arnou) الكيمياء الحيورة والفيزياء المعيوية، 259:120)



ومن هنا يتضبع أن آلية اختزال الـ+NADP في أثناء البناء الضوئى تتكون من الالثمة مراحل (60): آ. الاختزال الضوئى الكيميائى لمادّة الفيريدوكسين بن اعادة أكسدة الفيريدوكسين بواسطة انزيم (فيريدوكسين-+NADP) بد. إعادة أكسدة الأنزيم المذكور بواسطة مادّة الـ NADP بد. إعادة أكسدة الأنزيم المذكور بواسطة الـ NADP.

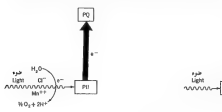
انطال الالكترونات Electron transport: يُخترل الفيريدوكسين بالكترون واحد يحرره جزىء من صبغة P700 المهيج ضوئياً (راجع مناقشة وحدات البناء الضوئي photosynthetic units). وهذا يعنى أن يكون الفيريدوكسين هو أول مسئلم للالكترون في منظومة الصبغات الأولى شكل (2-11). ونتيجة هذا التفاعل الكيميائي الضوئي هي جزىء مؤكسد واحد من صبغة P700 (الذي ينقصه الكترون). يتطلب تدفق الالكترونات المستمر إلى الفيريدوكسين حدوث امداد مستمر بالالكترونات إلى صبغة P700. وبقول آخر يتطلب هذا أن يحافظ على الصبغة في حالة مختزلة. ويعنى هذا توجب أن توفر آلية البناء الضوئي حاملاً ما للالكترونات لامداد منظومة الصبغات الأولى.

توحى البحوث الحديثة كثيراً بأن حامل الالكترونات المباشر إلى صبغة المحتول المحتولة (Cytochrome-1 f-20) أو المحتولة ضوئياً يكون إما السيتوكروم-1 f-69،41 أقد الملاستوسيانين plastocyanin (وهو بروتين يحتوى على النحاس) (69،41). لقد اكتشف أن كلا المركبين يتواجدان في أنسجة البناء الضوئي لكل من الطحالب والنباتات العليا، كما أنهما يملكان فرق جهد للأكسدة والاختوال (redox) تقترب مما هو موجود في الصبغة 7000 (حوالي 0.43 فولت). كما وأن هناك بعض الشواهد الدالة على أن البلامتوسيانين يوجد بالقرب من مركز التفاعل

الضوئى (P700) لمنظومة الصبغات الأولى، أكثر من وجود السيتوكروم f. وإذا صح ذلك يصبح البلاستوسيانين هو حامل الالكترون المباشر إلى P700 السابق اكسدتها ضوئياً. وبالتالى يصبح السيتوكروم f فى هذه الحالة هو المسؤول عن نقل الاكترونات إلى البلاستوسيانين.

 $\begin{array}{ccc} \text{cytochrome-f} & \xrightarrow{\text{e}^-} & \text{lk2ref} & \xrightarrow{\text{e}^-} & \text{P700} \\ \text{figure of the plastocyanin} & \xrightarrow{\text{posterior}} & \xrightarrow{\text{prop}} & \text{P700} \\ \text{figure of the property of$

تأتى الألكترونات المنقولة بواسطة السيتوكروم ٢ إلى البلاستوسيانين من الماء نتيجة لعملية التأكسد الجارية في منظومة الصبغات الثانية pigment system II. علماً بأن المعروف عن الكيمياء الضوئية لمنظومة الصبغات الثانية يعتبر قليلاً بالمقارنة بعا نعرفه عن منظومة الصبغات الأولى. ويعتقد أن مسئلم الالكترون الابتدائي في منظومة الصبغات الثانية هو البلاستوكوينون وplastoquinone توافر (65،79). يتمثى هذا المفهوم مع حقيقة أن مركبات الكوينون quinones توافر في البلاستيدات الخضراء (43.9) كما أن هذه الأخيرة تحتوى على أقل تقدير



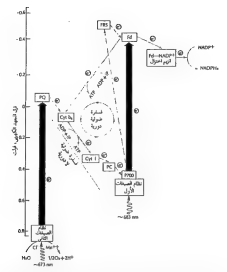
شكل 12-11: يسبب التهيج الضوفي لمبنة 20-11 تحرير الكترون واحد والطلاقة إلى القييات كسنة المستلم الأولى. وبالتهجة تأكسد المبنة 20070 ينما يعترل الفريات وكسن، وتنقل كوانتومات الضوء المستصة براسطة المجموعة الأولى للمبنات (12) إلى المبنة (2007) بمورة طاقة تهيج لراي، وتسبب تهيجة. ويكون اتقال مام الطاقة مر جزىء إلى اعز بانقل الرئين.

شكل 13-11: يخترل البلاستو كوينون (PQ) بواسطة الاكترونات السناسية من صيفة النظام الثاني (PI) المهيجة ضواياً. يسترد نظام الصبات الثاني مانقده من الكترونات ثانية من المساء ويتمتع من ذلك تحرر أيونات المهيدروجين و كلملك تحرر الأكسجين. علمى أربعة مركبات من نوع البلاستوكوينون: للائمة مركبات Locopherylquinones والرابع هو فيتامين- X (23). كما أن هناك بعض الشواهد على أن إضاءة البلاستيدات الخضراء بضوء منشط لمنظومة الصبغات الثانية، تسبب اختزال البلاستوكونيون، بينما تتسبب إضاءة البلاستيدات الخضراء بضوء منشط لمنظومة الصبغات الأولى، في أكسدة البلاستوكونيون.

مما سبق ذكره يعتقد الآن أن الالكترونات تنتقل إلى البلاستوكونيون من الكلوروفيل المهيّج ضوئياً في منظومة الصبغات الثانية. في حين أن جزيئات الكلوروفيل المهيّج ضوئياً في منظومة الطيقة سوف تسترد الكتروناتها من الماء. هذا مع العلم بأن أكسدة الماء وانتقال الالكترونات من المركب إلى الكلوروفيل الذي تأكسد ضوئياً هو من التفاعلات التي لانفهم منها إلّا القليل. يبدو واضحاً تماماً، رغماً عن ذلك، أن هذا التفاعل يتطلب أيونات كل من المنجنيسيز manganese والكلور (69.34) اختزال البلاستوكوينون بواسطة اضاءة منظومة الصبغات الثانية.

تتم أكسدة البلاستوكوينون، السابق اختزاله ضوئياً، بواسطة انتقال الكترون واحد إلى السيتوكروم-ه1. ومنذ اكستشاف هيسل Hill و سكاريسبريك (عن Scarisbrick) (33) Scarisbrick للسيتوكروم-ه1 تراكمت الشواهد التي تعضد احتمال مشاركة السيتوكروم-ه1 في انتقال الالكترونات electron transport في البناء الضوئي. ان السيتوكروم-ه1 السابق اختزاله بواسطة البلاستوكوينون يستعيد حالة الأكسدة بمساعدة السيتوكروم-1، وبالربط بين السيتوكروم ه1 والسيتوكروم المتحمل ملسلة حوامل الاكترونات تلك التي تربط بين منظومتي الصبغات الثانية والأولى، يوضح الشكل (14-11) تخطيطاً لتدفق الالكترونات بالحث الضوئي في عملية البناء الضوئي.

الفسفرة العنوئية اللادورية Noncyclic photophosphorylation: يتطلب مسار الاكترونات من الماء إلى الفيريدوكسين عبر حوامل الاكترون، مشاركة منظومتي الصبغات، ويكون من نواتج هذه العملية تخليق الـATP شكل (14-11).



هكل 14:11: تعقيل تخطيطي لانتقال الالكترونات بالحث الضوئي أثناء البناء الضوئي، ويوضح الفسفرة الضوئية الدورية واللادورية. PQ وتعنى بلاستوكرينون، Cythg وتعنى سيتكرومــــاع، Cyth وتعنى نظام تعنى سيتكرومــــا، PC وتعنى بلاستوسيانين، PI وتعنى نظام الصبغات الأول، PII وتعنى نظام الصبغات الثاني، PB تعنى الفيريدوكسين. الرأ النص لتعمين المفهوم.

ويعنى هذا أن طاقة الالكترون الزائدة التى اكتسبها من امتصاصه لكمّ الضوء، يجرى الانتفاع به فى تخليق روابط فوسفاتية عالية الطاقة. هناك موضع واحمد ضمن سلسلة تنقل الالكترونات فى البناء الضوئى، يحتمل من الناحية النظرية حدوث تخليق الـATP فيه — هو الموضع بين السيتوكروم، ها، والسيتوكروم f. لاحظ أيضاً في الشكل (11-14) أن الالكترونات القادمة من الماء يتم نقلها في مسار ذو اتجاه واحد يؤدّى إلى الفيريدوكسين، حيث يتنفع بها في اختزال المسلم NADP. و بمعنى أدق أن مسار الالكترونات ليس دورياً، ولكن تعتبر تفاعلات الظلام في البناء الضوئي بمثابة بالوعة لتصريفها. ومن هنا يمكن تسمية تخليق الـATP الناتج بطريقة تدفق الالكترونات هذا باسم الفسفرة الضوئية اللادورية.

الفسفرة الضوئية الدورية Cyclic photophosphorylation : تحت الظروف المانعة لحدوث الفسفرة الضوئية اللادورية، يمكن أن تختلق انسجة البناء الضوئي مساراً جديداً لتكوين الـATP (3). ومن الطرق المانعة لاتمام الفسفرة الضوئية اللادورية، عملية إضاءة البلاستيدات الخضراء بضوء أطوال موجاته تزيد عن mμ680 (مليميكرون). وتكون منظومة الصبغات الأولى pigment system I تحت هذه الظروف نشطة، كما لايتم انتزاع الكترونات الماء. ويمكن الكشف عن ذلك بملاحظة قلَّة تولَّد الأوكسجين في هذه الحالة. فعند ايقاف تدفسق الالكترونات من الماء إلى الفيريدوكسين يتوقف أيضاً حدوث الفسفرة الضوئية اللادورية، ومن ثم يتعطل اختزال ثاني أوكسيد الكربون. ومع تعطل اختزال ثاني أو كسيد الكربون يصبح الـ NADP المتأكسد غير متاح كمستلم للالكترون من الفيريدوكسين. يتسبب تنشيط المنظومة الأولى للصبغات بواسطة موجات الضوء الأطول من 1080 (نونومتر) في تدفق الالكترونات من الصبغة P700 إلى الفيريدوكسين. وربّما يسلب السيتوكروم الفيريدوكسين الكتروناته بسبب عجز الأخير عن تسليمها للـ+NADP. ومن هنا يمرر السيتوكروم b، الالكترونات بدوره إلى صيغة P700 مرة أخرى عير السيتوكروم-f والبلاستوسيانين plastocyanin شكل (14-11). هناك بعض الشواهد الدالة على أن البلاستوكوينون plastoquinone ربما ينوب عن السيتوكروم -b6 في دور المستلم الأولى للالكترونات من الفيريدوكسين في ظل الظروف التي شرحناها مؤخراً. يحتمل، من الناحية النظرية، تخليق الـATP ضمن الانتقال الــــدوري

للالكترونات، وذلك في موضعين. فيمكن تخليق الـATP في موضع يتوسط الفيريدوكسين والسيتوكروم-6، وكذلك بين السيتوكروم و 6، والسيتوكروم-1 شكل (14-11). ويسمى تخليق الـATP من جراء التنقـل الدورى للالكترونـات باسم الفسفرة الضوئية الدورية.

لقد ناقشنا من فورنا مشاركة مسارى تخليق الـ ATP في عملية البناء الضوئي للطحالب والنباتات العليا. ويبلو أن الفسفرة الضوئية الدورية ترتبط بمنظومة الصبغات الأولى، كما ترتبط الفسفرة الضوئية اللادورية بمنظومة الصبغات .
الثانية pigment system II . تتسبب إضاءة البلاستيدات الخضراء بضوء ذى طول موجى كبير (الذى ينشط المنظومة الأولى) في منع حدوث الفسفرة الفوئية اللادورية، ولا يبقى في الميدان إلا الفسفرة الضوئية الدورية. وعندما يحدث ذلك يتوقف تكوين الهاللا المسامة المضارة الموئية الدورية . وعندما يحدث ذلك يتوقف تكوين الهاللا (ربما الانخفاض الأحمر RADPH) وكن عند استخدام ضوء بموجات قصيرة بالاضافة لضوء الموجات الطويلة تستعيد الفسفرة الضوئية الدورية فعاليتها، ومن ثم يتكون الههالا الهاللا الهندة المحرون وبنتج عن زيادة المنفرة الضوئة الدورية الدورية ضمن المنطقة المتكون ضمن المنفقة المنوئة الدورية الدورية ضمن المنفقة الضفرة الضوئة الدورية الدورية ضمن المنفقة المنفوئة الدورية الدورية ضمن المنفقة المنفون شمن المنفقة المنفوئة الدورية الدورية ضمن المنفقة المنفوئة المنفوئة الدورية الدورية المنفوئة المنوئة المنفوئة المنفو

ومع انتاج الـATP واختزال الـNADP يصبح النبات مستعداً الان لاختزال ثانى او كسيد الكربون الى مستوى الكربوهيدرات. علينا الآن ان نوقف مناقشتنا لتفاعلات الضوء ضمن البناء الضوئى والرجوع الى الدراسة التى اجراها الدكتور كالفن Calvin فى موضوع ومسار الكربون فى البناء الضوئى، تلك الدراسة التى منح بسيبها جائزة نوبل عام 1961.

The carbon compound مركبات الكربون في البناء الضوثي of photosynthesis

يعود لليبغ Liebig الفضل في اكتشاف أول نظرية لاختزال الكربون في البناء الضوئى؛ اذ اقترح ان احماض النبات تعتبر مواد بينية تتوسط ثانى اوكسيـد الكربون والسكريات. الا انه لم يعضد نظريته بشواهد تجريبية، اذ اعتمـد في الاساس على كون ان احماض النبات تمثل مركبات بينية تفصل بين اختزال ثاني اوكسيد الكربون والسكريات، وشاهده في ذلك حقيقة حموضة الفواكه الآخذة في النضوج قبل أن تصبح حلوة عند نضجها.

كانت المعارضة القوية الاولى لنظرية ليبغ قد قدمها بيسر formaldehyde ومن اقترح اختزال ثاني اوكسيد الكربون اولاً الى الفورمالدهيد العامة ومن المستبدة لتخيف جزيئات الاخير لتكوين السكريات. وكما هى العادة تسببت البساطة النسبية لنظرية الفورمالدهيد في كثرة اتباعها بما غلّبها على الرغم من افتقارها ايضاً للشواهد التجريبية. وبالفعل فأن الفورمالدهيد يعتبر من المواد السامة للكثير من النباتات حتى بنسب التركيز الواطئة. فلقد كشفت بايتشناتز Paechnatz كانتفاع والكروبيلا Chlorella والتروبايلم Tropaeolum لا تستطيع الاتفاع بالفورمالدهيد لتكوين السكر. وفي حقيقة الامر أنه وجدت أن نسب تركيز الفورمالدهيد المنخفضة حتى 60.00% تعتبر سامة لعمليتي التنفس والبناء الضوري.

الكشف بالنظائر المشعة Radioactive tracing

من الواضح اننا كنا لا نتمكن من اكتشاف ومسار الكربون في البناء الضوفي، بالبحث النظرى وحده، اذ يتطلب الامر تعضيد ذلك بتجريب معملي بما يمكننا من التلقيق في تحليل كل خطوة والبرهنة على صدقها بالدلائل العملية بجانب الكلامية بما يوُدى الى توصيف كل مشارك في التنابع الكامل الموصل لاختزال ثاني او كسيد الكربون الى سكر، وبهذا الطرح تظهر مشاكل ضخمة بسبب اللور الثنائي للعديد من المنظرمات الانزيمية الداخلة في كل من التنفس والبناء الضوئي. وقد كاد الامر أن يوصلنا الى استحالة الإشارة بوضوح الى كل من المركبات الداخلة واثبات تبعيتها لاحد النظامين (ونقصد التنفس والبناء المركبات الداخلة واثبات تبعيتها لاحد النظامين (ونقصد التنفس والبناء الضوئي) وذلك بسبب العزج المستمر بين مواديهما البينية. ولم تفلح الطرق والاجهزة البحديد هو طريقة والتعليم، للمركبات اثناء اجراء تجارب موقوتة كان مطلوباً بالتحديد هو طريقة والتعليم، للمركبات اثناء اجراء تجارب موقوتة

على اعضاء حية تقوم بالبناء الضوئى، ومن ثم ترتيب هذه المركبات في تتابع سليم. وجاء الحل: باستخدام ثانى او كسيد الكربون النظير المشع (المعلم)، خطونا اولى الخطوات في اتجاه حل المعضلة (54، 56، 55) لقد اكتشف أن تنبيت نظير ثانى أو كسيد الكربون المشع به 20، بواسطة اوراق نبات الشعير والكلوريلا، قد حدث ليس في النور وحده ولكن في الظلام ايضاً. غير ان تنبيت ثانى او كسيد الكربون في الظلام قد حدث فقط عندما عرضت الاوراق للظلام على فترات قصيرة ومتعابقة. وبعد ثلاث ساعات من الاظلام لم يحدث أى تثبيت ثانى اوكسيد الكربون لنبات الشعير. لم يتمكن الباحثون الاوائل في هذا المجال من النجاح في محاولاتهم لتمييز النواتج الابتدائية للبناء الضوئى، الا انهم قد تيقنوا ان الخواص الاشعاعية. وبسبب نصف الحياة half life القصيرة للكربون المشع كا الخواص الاشعاعية. وبسبب نصف الحياة half life القصيرة للغاية. لقد تم التغلب على تلك العقية بواسطة التعرف على نظير جديد للكاربون المشع هو ٢٠؛ يقدر على تلك العقبة بواسطة التعرف على نظير جديد للكاربون المشع هو ٢٠؛ يقدر ضيف حياته بـ 500 عام (6:55).

لقد مرت اعمال البحث بواسطة الكشف بالنظائر المشعة عن اختزال ثانى اوكسيد الكربون فى البناء الضوئى بفترة تشبه الركود اثناء الحرب العالمية الثانية، وبعدها سرعان ما استعاد البحث بثانى اوكسيد الكربون المشع و المحق قوة دفع. واخيراً تمكن كالفن ومختبره من التوصل الى نتائج بحثه المرموق: رسم المخطط الكامل للمركبات البينية الداخلة فى اختزال ثانى اوكسيد الكربون اثناء البناء الضوئى وتمييز كل من هذه المواد.

التصوير بالاشعاع الذاتي The radioautograph

علاوة على استخدام النظير الممشع ٢٠ استخدام ايضاً مزيج من الفصل الكوماتوجرافي على الورق paper chromatography والتصوير بالاشعاع الذاتي radioautorgaphy . يوصلنا اسلوب الفصل الكروماتوجرافي الى التمكن من فصل الكميات القليلة من المركبات البينية الموجودة في مزيج غاية في التعقيد. بينما

يمكن اسلوب التصوير بالاشعاع الذاتي الباحيين من التعرف على المركبات المستمة والداخلة في اختزال ثاني او كسيد الكربون المشع وذلك على الرسوم الكروماتوجرافية ومرض الرسم الكروماتوجرافيي لفلسم الكروماتوجرافيي لفلسم الذي سيحتوى بعد تحميضه على نقط في المساحات التي لامست بقع مشعة على الرسم الكروماتوجرافي. ويمكن التحصل على التقدير الكمي لنسب تركيز كل من مكونات التفاعل الحيوى (التحول الغذائي) metabolism وذلك عن طريق متابعة تعريض مركب يحتوى على كمية معلومة من الكربون المشع 4° ومن ثم مقارنة كثافاته النسبية. يوضح الشكل (11-15) صورة اخذت بالتصوير الاشعاعي الذاتي في تجربة للبناء الضوئي.

انواع النباتات المستخدمة Type of plants used

اختار كالفن Calvin واعوانه نباتي الكلوريلا Chlorella والسينياديسمس Scenedesmus لاجراء دراستهم، وهما نوعان من الطحالب يلائمان عملياً

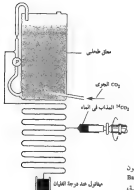


شكل 15-11: صورة اشعاعية radioautograph توضح بعض خطوات التحول الغذائي الحادثة أثناء الباء الفسوقي بعد تعريض الكلوريلا لـ400: اولمدكّة 10 ثوان رعن الدكتور بشام Bassham، مختبز لورنس الاشعاعي كاليفورنها).

الدراسات على اختزال ثانى اوكسيد الكربون. كما انهما من النباتات الصغيرة احادية الخلية يمكن المحافظة عليهما فى الظروف المخبرية. اضف الى ذلك الى انه يمكن انمائهما فى مستنبت لغرض تكاثرها مما يتيح فرصة العمل على اعداد كبيرة منها، ويتبع ذلك الاقلال من الفوارق الى الحد الادنى. والاهم من ذلك حقيقة انه قد تم نشر العديد من الأبحاث حول فسيولوجيا هلين الكائبين. ويمكن تطبيق هذه المعارف على استنبات هلين النباتين من استخدام مادة يولوجية يمكن تكرار انتاجها، مما هو ضرورى للفاية لاجراء دراسة تفصيلية حول النحول الفذاتي.

مشكلة التعريض المحدود لثاني اوكسيد الكربون المعلم Problem of limited exposure to tagged Co.

بقت مشكلة اخيرة تستوجب الحل. هو العثور على طريقة تمكننا من تعريض النبات لثاني اوكسيد الكربون المشع ولفترات وجيزة ومحددة في سبيل قصم تعليم المركبات على الخطوات القليلة الاولى من مسار تمثيل الكربون. لقد تم العثور على حل لهذه المشكلة بشكل غاية في البساطة والعبقرية في نفس الوقت. يسمح لمعلق من الطحالب (الكلوريلا او السينيديسمس) باجراء بناء ضوئي تحت درجة حرارة ثابتة وضوء ثابت وذلك في وعاء شفاف. يدخل ثاني اوكسيد الكربون في الوعاء في صورة فقاعات وبنسبة تركيز تشبعية (للبناء الضوئي). وتحت هذه الظروف يتم التوصل إلى حالة الاستقرار. تقحم الخلايا الطحلبية من خلال انبوبة شفافة ضيقة المقطع الى كاس يحتوى على الميثانول metbanol في درجة الغليان ومن ثم يقف تماماً كل نشاط للتحول الغذائي. يتواصل البناء الضوئمي في كل من الانبوبة والوعاء. هذا مع العلم بان طول الانبوبة معروف وبالتالي يمكن معرفة الوقت الذي يقضيه المعلق الطحلبي عبرها. ومن هنا اذا ماحقن ثاني اوكسيد الكربون المشع مع ماء الي الانبوبة عند ازمان محددة يمكن حساب وقت تعريض الطحالب للكربون المشع. يمكن ان يغير وقت التعريض هذا من ثانية واحدة الى 15 ثانية. يبخر الكحول بمد ذلك ومن ثم تعرض الخلايا الطحلبية الى الخطوات التحليلية السابق شرحها. لقـــهـ



شكل 16-11: نظام التعريض لثاني أو كسيد الكربون المعلم بالانسياب السريم راحسن بشام Bassham وآخرين، 1954: الجعمية الكيميائية الأمريكيسة، 1760:76:

وجد ان وجود الكربون المشع يتناسب خطياً مع وقت التعريض. مما يوحى بالوصول الى ظروف الاستقرار. يوضع الشكل (11-16) تمثيلاً تخطيطياً للجهاز الذى استخدمه كالفن وجماعته فى هذا العمل.

بعد التعريض لثانى اوكسيد الكربون بـ CO2 ولمدة خمسة ثوانى وجد اغلب الكربــون السمشع فى حامض الفوسفوجلـــيسريك الثلالــــى -3. (PGA و مركب ثلاثى الكربون يعتبر فى العادة من مركبات الجلايكوليسس (تفاعلات التسكر) glycolysis على ذلك فأن اغلب الكربون المشع وجد متمركزاً فى مجموعة الكربوكسيل group مناه (متابع كما كشفت زيادة مدة التعريض لثانى اوكسيد الكربون المشع من 00-90 ثانية ان غالبية الكربون النظير يوجد فى فوسفات الهكسوز phosphates بجانب اله PGA وحيث ان الكربون الثلاثى والرباعى لفوسفات الهكسوز قد حوى غالبية النشاط الاشعاعى يكون من المعقول افتراض انها قد

نشأت من الـPGA - 3 عبر طريق معاكس لمسار تفاعلات التسكر أي عبر الفوسفو جليسير الدهيد الثلاثي phosphoglyceraldehyde و والفركتوز الاحادي الفوسفات 3- phosphoglyceraldehyde والجلوكسوز السداسي الفوسفات والعوسفات والحلوكوز الاحادي الفوسفات -1 phosphate ويمكن تخليق النشاء والسكروز من الجلوكوز احادي الفوسفات مباشرة . وربما يكون ايضاً من المهم القول بان الـNADPH هو مركب التفاعل المسؤول عن اختزال الـPGA - 3 الى الـPGA في البناء المسؤول عن اخترال الـPGA و NADPH في تفاعلات التسكر .

رغماً عن ان مركب الـ fructose 1,6 diphosphate الناتج في دورة كالفن قد وجد انه معلم بالتماثل، الا ان القول لا يصدق على فوسفات الجلوكوز الناشئة في البناء الضوئي (38.25). ان التوزيع اللامتماثل للكاربون المعلم في هذه المركبات يدحض التكثيف المباشر لـ triose phosphate المعلمة بالتماثل بوصفه تفاعل يؤدى الى تكوينها، على الرغم من ان tructose 1,6 diphosphate قد وضع الما أن التوزيع اللامتماثل للكربون المشع في الجلوكوز المتكون النا المناسق في الجلوكوز المتكون الناء المناوئي يعرف بوصفه تأثير جبس Gibbs effect. ويوحى هذا بان نصفى الجلوكوز ينشآن من وعائين مختلفين للـ criose كما أن الفركتوز ليس

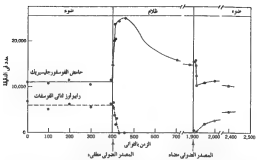
المستلبع الاولى لثاني اوكسيد الكربون Initial acceptor of Co.

ينحصر السؤال الآن في اى مركب او مركبات هى التى تكون الـ PGA -3-و هـذا يعنى اى المركبات يكون المستلم الاولى لجزيمات ثانى اوكسيـد

$$\begin{array}{c|c} c & c \\ \vdots & \vdots \\ c &$$

الكربون؟ هل يتكون الـ PGA -3 من اندماج ثاني اوكسيد الكربون بمركب ثنائي الكربون ام يندمج مع مركب خماسي الكربون ويكوّن بمساعدة الانزيمات جزيئين من PGA -3 لقد تحصل كالفن على شواهد تدل على ان مركب خماسي ذرات الكربون هو الريبولوز - احادي - خماسي الفوسفات (RuDP) ribulose 1,5, diphosphate ، وهو المستلم الأولى لجزىء ثاني اوكسيد الكربون. وينشأ الـ RuDP من رابيولوز – خماسي الفوسفات ribulose 5- phosphate وهو مركب هام من نواتج التحول الغذائي ينتج بدورة من الهـــكسوز احـــادى الفوسفات hexose monophosphate ، بما يشير الى ضرورة تواجد عناصر مسار التحول الغذائي في سبيل اعادة توليد الـRuDP. لقد تحصلت هذه النظرية على تعضيدها بواسطة استخدام الكربون المشع في فوسفات السيدوهبتولموز sedoheptulose phosphate وهو احد اعضاء مجموعــة الهــكسوز احــادى الفوسفات hexose monophosphate وذلك بعد التعرض لفترة وجيزة البي ثانبي اوكسيد الكربون المشع 4Co2 (11). كما تم التوصل الى دليل اقوى على صحة اعتبار ان الـRuDP هو المستلم الاولى لثاني اوكسيد الكربون اثناء دراسة توزيع الكربون المشع في كل من ظروف الضوء والظلام. اذ ادى التحول من الضوء الى الظلام الى احداث تغيرات مرموقة في نسب تركيسز كل من PGA -3- PGA والـRuDP. اذ كانت النتيجة هي زيادة ملحوظة في الـPGA و يقابلها نقص في الـRuDP. ويوضع الشكل (11-11) هذه العلاقة.

ومن هنا يحق لنا أن نقول بوجود حالة استقرار عند أضاءة الخلايا حيث يتكون فيها الـ RuDP. الا ... RuDP. الا ... ويتكون فيها الـ PGA -3 باستمرار بما يؤدى الى نقصان مستمر فى الـ RuDP. الا أنه عند حجب الضوء تحدث زيادة فجائية فى الـ PGA -3 بما يوحى بان عملية الكربنة (الارتباط بثانى او كسيد الكربون) التى ينشأ عنها الـ POA -3 فى تفاعل الظلام، لا يحتاج الى العوامل الشريكة الناتجة عن تفاعلات الضوء فى البناء الضوئى. غير أن التفاعلات التى يختزل فيها الـ PGA -3 الى الفوسفوجليسير الدهايد الثلاثى ذرات الفوسفات POA في معلوم أن الـ POA والـ NADPH والـ NADPH مناسرة على هذه العوامل المشاركة. فكما هو معلوم أن الـ ATP مناسرة الموامل المشاركة. فكما هو معلوم أن الـ (او الـ NADPH والـ NADPH والـ NADPH والـ NADPH الموامل المثاركة . فكما شار آرنن أن هذه العوامل



شكل 17-11: تأثير وجود الضوء على نسبة تركيز كل من (3-PGA) و (RuDP) (عن بشام Pentice-Hall وكالفن 1957 Celvin . مسال الكربون في البناء الضوئي. نيوجرسي: يرنس – هول Prentice-Hall نشرت بإذن محاص).

المشاركة (والتي سميت بقدرة التمثيل eassimilatory power) يجرى تكوينها ضمن تفاعلات الضوء في البناء الضوئي. وحيث ان هذه العوامل المشاركة تتواجد في الخلية بكميات ضئيلة للفاية لذا تفترض سرعة استخدامها فور حجب الضوء. ومن هنا يمكننا القول بان PGA -3 سيستمر تكونه الى ان ينفذ مصدر مستلم ثاني اوكسيد الكربون (RuDP). ولكن بسبب شح وجود الكميات الضئيلة من العوامل المشاركة الضرورية، سرعان ما يتوقف التفاعل الذي يستخدم فيه اله PGA -3 بعدث نقصان سريع في RDP بما يوحي الى ان هذا المركب هو المستلم الأولى لجزىء ثاني اوكسيد الكربون (11). علينا ادراك، رغم كل هذا، انه لا تزال توجد شواهد على تكون مركب ثنائي ذرات الكربون بصورة مباشرة اثناء البناء الضوثي. (74-63).

دورة كالفن The Calvin cycle

لقد استطاع كالفن ومساعدوه رسم مخطط لمسار التحول الغذائي الذي

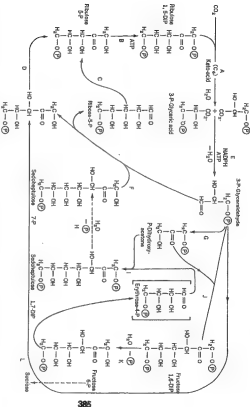
يحدد تمثيل الكربون وذلك اثناء تحديد التراكيز النسبية للكربون المشع فى مركبات الهكسوز hexoses والبنتوز pentoses والهيتولوز heptuloses الى آخره، ذلك المسار الذى لم يكن معروفاً من قبل.

مسار هتش _ وسلاك The Hatch- Slack pathway

لقسد اكستشف ان حامض المالسيك malic acid وحسامض الاسبرتسيك وجود الله المعلم التي المركبات السائدة ذات الكربون 42.30.25) هي المركبات السائدة ذات الكربون 42.30.25) المعلم التي وجدت بعد فترات وجيزة من البناء الضوئي في وجود ثاني او كسيد الكربون المشع بالنسبة لبعض النباتات، والنجيليات الاستوائية بنوع خاص. علاوة على لعملية اتحاد الرايبيولوز 1.16- ثاثى الفوسفات بثاني او كسيد الكربون في البناء لعملية اتحاد الرايبيولوز 1.16- ثاثى الفوسفات بثاني او كسيد الكربون في البناء الصبي يتوفر بكميات صفيرة في هذه النباتات بينما يزيد التواجد السبي بكميات وفيرة لانزيم يساعد على تكوين فوسفواينول بايروفيت (PEPA). لقد بكميات وهنرة (ATP يا pyruvic acid من الحامض البيروفي pyruvic acid والانتفاع بثاني انعلق سلاك وهنش (63) من هذه المعلومة الى اقتراح مسار جديد للانتفاع بثاني الوكسيد الكربون اثناء اجراء هذه الباتات للبناء الضوئي، ومن هنا تسمى هذه النباتات احياناً بالثباتات رباعية ذرات الكربون ،2.

يتطلب التسلسل الاولى للتفاعلات، حسب مسار هتش _ وسلاك، فسفرة الحامض البيروفي بما يؤدى الى تكون الـ PEPA، الذي ينتج بارتباطه بثاني . او كسيد الكربون حامض الاوكرال استيك oxaloacetic acid . ومن ثم يدخل هذا الحامض في تفاعل جانبي لتكوين حامض الاسبارتك aspartic acid او يختزل لتكوين حامض الماليك aspartic acid .

تحوى مجموعة النباتات رباعية ذرات الكربون نمطياً نوعين من البلاستيدات الخضراء يتواجدان في صنفين من الخلايا. اذ تحوى اوراق هذه النباتات غمد ترنشيمي parenchyma sheath يحيط قطرياً بالحزم الوعائية. توجد ضمن خلايا المعمد بلاستيدات خضراء كبيرة تفتقر في العادة الى الجرانا grana وتحتوى على



A. octrònydiamitase: B. prhosphopentolizase; C. phosphopentoliomerase; D. phospholectopentose opinicase; E. tròns phosphata delydrogenase; E. transteriolase; G. Phosphotriose isomerase; H. phosphatase; I., addolase; E., phosphatase; I., transteriolase; (عن كالفن، 1956، مجلة جمعة الكيمياء الأمريكية 1895:78).

هكل 11-18 : دورة كالفن، الانزيمات كالتالي :

Xytulose-5-P

385

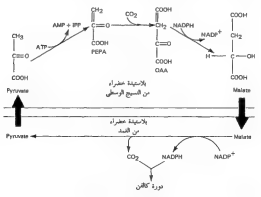
حبيبات عديدة من النشاء. وعلى النقيض من ذلك تحتوى خلايا النسيج الوسطى mesophyll cells للورقة على بلاستيدات خضراء اصغر، التى تحتوى بدورها على الجرانا ولا تراكم النشاء شكل (1-19). يعتقد ان بلاستيدات خلايا النسيج الوسطى هى الموقع التى يتم فيها تحويل الحامض البيروفي الى حامض الماليك



شكل 19.11 : قطاع في ورقة نبات قصب السكر يوضع بلاستيدة خضراء في خلية غمد حزمي (إلى البعين) و ولاحتيات خضراء لدخط أن البلاستيدة و ولاحتيات خضراء لدخط أن البلاستيدة السلمان (التكبير 2959هـ حرق). لاحظ أن البلاستيدة السلمان الأولى المهار 14 سامة، و كتيجة لذلك تنامت حبيبات النشاء في البلاستيدة الخضراء للغمد الحزمي. لاحظ أيضاً خلو بلاستيدة النسيج الوسطى من النشاء ووفرة الجرانا (من لايشد العاميم) و 1909، مجلة التقدم العلمي – أو كسفورد. 232:55 الصورة مهداة من المؤلف جامعة كاليوريا،

و حامض الامبرتيك aspartic acid. تتضمن البلاستيدات الخضراء لخلايا الفمد انزيماً يساعد على فك الارتباط المؤكسد بين حامض الماليك وثانى اوكسيد الكربون لانتاج الحامض البيروفي.

لقد اقترح ان حامض الماليك وحامض الاسبرتيك (في بعض النباتات) يتقلان عبر الروابط البلازمية plasmodesmata ومن البلاستيدات المخضراء للنسيج الوسطى الى البلاستيدات الخضراء للغمد، حيث يرتبط كل من الحامضين لانتاج الحامض البيروفي، وينتقل الاخير راجعاً الى البلاستيدات الخضراء للنسيج الوسطى. يستخدم كل من ثانى اوكسيد الكربون والله NADPH المتكون بالارتباط بين ثانى اوكسيد الكربون واحماض الكربون الراباعي الذرات ضمن دورة كالفن، تلك التي كشف عنها في البلاستيدات الخضراء للغمد وليس في البلاستيدات الخضراء للنسيج الوسطى. يوضح الشكل المخضراء للنسيج الوسطى. يوضح الشكل (20-11) مسار هتش وسلاك.



شكل Hatch-Slack pathway : مسار هاتش - سلاك Hatch-Slack pathway راجع النص للاستزادة.

لقد لوحظ ان نباتات الكربون رباعى الذرات لا تتعرض فى العموم للتنفس الضوئى photorespiration، وهى العملية التى تحرر ثانى اوكسيد الكربون فى الضوء. ولا يكون مستغرباً اذن اتحتشاف ان هذه النباتات هى اكثر كفاءة من غيرها فى احداث البناء الضوئى اى اكفأ من تلك التى تسودها دورة كالفن.

مقارنة بين البناء الضوئي والتنفس Photosynthesis vsrsus respiration

يطرح سؤال قد حير عقول الباحثين في الماضي ولا يزال معضلة حتى وقتنا الحالى: هل يمكن القول بان البناء الضوئى هو عكس التنفس؟ تعرض بمض المراجع حتى الآن العمليتين من زواية العلاقة العكسية بينهما.

عب هذه النظرة هو تبسيطها الشديد لما يجرى في العمليتين، بما يظهر النواتج الثانوية لكل من المنظومتين مع اهمال اساسياتهما.

يكمن المسار الرئيسي لاكسدة جزىء الجلوكوز أثناء عملية التنفس في biological والاكسدة البيولوجية biological والاكسدة البيولوجية biological والاكسدة البيولوجية لاجتفافي المنافق في معلقات المنافق ألمنافق والمنافق والمنافق والمنافق والمنافق المنافق في المنافق عليا المنافق المنافق في المنافق المنافق في المنافق المنافق المنافق المنافق في المنافق والمنافق والمنافق والمنافق والمنافق في المنافق على الجلوكوز والذي ينتج المنافق النافق النجاري على الجلوكوز والذي ينتج التنافس. وبالفعل اذا استثنينا التفاعل المنافق المنافق التنفس. وبالفعل اذا استثنينا التفاعل المنافق المنافق التنفس. وبالفعل اذا استثنينا التفاعل المنافق التهامس والمنافق التنفس. وبالفعل اذا استثنينا التفاعل المنافق التنفس. وبالفعل اذا استثنينا التفاعل المنافق التهامس والمنافق المنافق المنافق التنفس. وبالفعل اذا استثنينا التفاعل المنافق النجاري على الجلوكوز والذي ينتج

الجلوكوز -6- الفوسفات نجد ان كل تفاعلات التنفس يمكن اعتبارها تفاعلات عكسية reversable ... ان الاختزال المذى يحدث في خلايا النبات لتحويسل الـ PGA -3 الى فركتوز -6-1- ثنائي الفوسفات fructose-1,6- diphosphate في المبادات الخضراء المعزولة والمضاءة قد نفذه اكوا وفشنياك Vischniac (51) Vischniac والمناعق مزيج تفاعلى يحتوى على PGA -6 والحسم و ABP والانزيمات الضرورية.

وتتكون خطوات التفاعل المتسلسل كالتالي:

 $\begin{array}{c} \text{Light} \\ \text{2NAD}^+ + 2\text{H}_2\text{O} & \Longrightarrow & 2\text{NADH} + 2\text{H}^+ + \text{O}_2 \\ \\ & & \text{Mg}^{*2} \\ \text{2(3-PGA)} + 2\text{ATP} + 2\text{ATP} & \rightleftharpoons & 2(1,3\text{-PGA}) + 2\text{ADP} \end{array}$

2(1,3-PGA) + 2NADH + 2H+ = 2(3-Phosphoglyceraldehyde + 2NAD+ + 2pH)

2(3-phosphoglyceraldehyde) == Fructose-1,6-diphosphate

لا يمكن تكون فركتوز -4.6- ثنائى القوسفات fructose -1,6- diphosphate ون اضاءة، لذا كانت الخطوة الاولى من التسلسل التفاعلى المشار اليه اعلاه هي الخطوة الوحيدة التي تحتاج الضوء. وكما هو واضح فأن اتجاه هذا التسلسل التفاعلي هو عكس ما يحدث في التنفس تماماً. اضف الى ذلك ان اشتراك التفاعلي هو عكس ما يحدث في التنفس تماماً. اضف الى ذلك ان اشتراك البلاستيدات الخضراء ووجود الضوء يشيران الى العلاقة المتعاكسة بين التنفس والبناء الضوئي. ان معالجة الكربون المشع ع^{صل} بحامض الماليك وحامض الفيومارك fumaric acid الأستقرار في البناء الضوئي وذلك بالامداد بثاني او كسيد الكربون المشع ع^{صلان} قد اشار اليسه كالفسن Calvin وبسشام بثاني او كسيد الكربون المشع محود هذين الحامضين بواسطة احترال حامض الاوكزال استيك oxalacetric acid الني اوكسيد الكربون.

على الرغم من ان الشواهد السابقة توحى بان البناء الضوئى هو عملية بسيطة عكسية بالنسبة للتنفس، الا انه قد تراكمت العديد من الشواهد التى تدحض هذه الفرضية. اذ كشفت التجارب المجراة على الواق بعض النباتات الراقية ان دورة كربس تعمل في كل من الفلام والضوء (47،46،46). وبهذا على الرغم من توافر الكثير من المعطيات والتى جمعت عن البناء الضوئى والتنفس لا يمكننا القطع باليقين بان البناء الضوئى هو عكس بسيط للتنفس.

قياس البناء الضوئي: Measurement of photosynthesis

تتطلب دراسة اى عملية طبيعية العثور على نظام قياس كمى system يمكن العالم من المقارنة بين عناصر العملية وعواملها، سواءً فى ظل الظروف الطبيعية ام الاصطناعية (المختبرية). فأذا ما اختير نظام لقياس معمل البناء الضوئي يمكن قياس تأثير احد العوامل الداخلة ضمن العملية، فعلى سبيل المثال يمكن تغيير كثافة الضوء وتثبيت العوامل الاخرى، بما يتبح للباحث .rate of photosynthesis

وفي غالب الاحيان يمكن بجانب قياس معدل البناء الضوئي قياس التبادل النائي gas exchange. فأما ان تعاير كمية الاوكسجين المتولدة او كمية ثاني اوكسيد الكربون المستهلكة. نقدم فيما يلى اشهر طرق القياس المستخدمة في البناء الضوئي.

عدد الفقاعات Bubble counting

ربما تكون ابسط طرق استعراض البناء الضوئى وانسبها لحجرة الدراسة والمختبر هى طريقة احصاء فقاعات الاوكسجين المتصاعدة فى نبات مغمور، وفى هذه التجربة يوضع نبات او جزء منه فى وعاء زجاجى يكون انبوبة اختبار فى العادة، ويحتوى على محلول بيكربونات الصوديوم أو البوتاسيوم sodium or بي potassium bicarbonate وتغمر انبوبة الاختبار فى حمام مائى ثابت الحرارة. ويعطينا احصاء عدد الفقاعات المتصاعدة فى النبات خلال فترة زمنية معينة

تقديراً تقريبياً لمعدل البناء الضوئي.

ومن هذه الطريقة يمكن للمرء قياس تأثير درجة الحرارة والضوء (كماً ونوعاً) على البناء الضوئي. فعلى سبيل المثال لمكن تغيير درجة حرارة الحمام مع تثبيت شدة الاستضاءة وذلك لقياس تأثير الحرارة على البناء الضوئي. اما اذا ما ثبت درجة الحرارة في الحمام كما ثبت كثافة الضوء ايضاً مع تغيير طول موجته فيمكن دراسة تأثير نوعية الضوء. واخيراً يمكن قياس تأثير كمية الضوء على البناء الضوئي بتغيير شدة الضوء مع تثبيت درجة حرارة الحمام.

يستخدم فرع من نبات الألوديا (Elodia (Anacharis canadensis وهو نبات مائي، في هذه التجربة يمكن الاطلاع على الوصف التفصيلي لمثل هذه التجربة في غالبية كتب الاختبارات الفسيولوجية.

الطريقة المانومترية Manometric method

وتعتبر هذه الطريقة اكثر الطرق شيوعاً والماماً باساسيات العوضوع من بين تجارب البحث في البناء الضوئي. وعلى الرغم من ان المصروفات الابتدائية على المعدات والتجهيزات تعتبر عالية، الا ان مجمل تجهيزاتها يتصف بالبساطة النسبية ويتبح القيام بقياسات دقيقة. ويستخدم فيها مانومترات في جهاز يدعى جهاز واربرج Warburg apparatus وهو الاشيع بين العديد من الاجهزة المستنبطة في هذا الشأن.

يعاير المانومتر اختلاف ضغط الغاز في منظومة مغلقة. واذا ما حوفظ على حجم الغاز ثابتاً في المانومتر مع تثبت درجة حرارته يمكن قياس اى اختلاف في ضغط الغاز تسببت فيه المادة الحية وذلك عن طريق ملاحظة ارتفاع سطح السائل او انخفاضه (يسمى السائل بسائل يروديه Brodies solution) وذلك في انبويتي المانومتر المدرجتين. ويعتبر ارتفاع السائل او انخفاضه مؤشراً على اختلاف ضغط الغاز، وذلك بسبب تبادل انسجة واعضاء النبات تحت الاختبار للغازات. الموضح في شكل (9-8) رسم تخطيطي لمانومتر واربرج.

ان قباس البناء الضوئى الحادث لمادة نباتية توضح في قنينة واربرج (التبادل apparent نحلال فترة ما) يسمى بالبناء الضوئى الظاهر photosynthesis الغازى الذى يحدث خلال فترة ما) يسمى بالبناء الضوئى الفاهر photosynthesis وللـحصول على قباس للبناء الضوئى المعارف photosynthesis لقياس التبادل الغازى الحادث في التنفس. ان بعض الاوكسجين المبتولد في البناء الضوئى يستهلك في عملية التنفس، كما وان بعضاً من ثاني اوكسيد الكربون المتصاعد في عملية التنفس يستهلك في البناء الضوئى. وعموماً سوف يتمكن الباحث من قباس تنفس عينة مناظرة تماماً وذلك في الظلام، ومن الواضح تماماً ان معدل البناء الضوئى الظاهر هو اقل من معدل البناء الضوئى الفعلى وذلك بمقدار ثانى اوكسيد الكربون المتصاعد من النفس.

قياس امتصاص ثاني اوكسيد الكربون Uptake of CO2 Measured

كان باحثوا فسيولوجيا النبات يقيسون امتصاص ثاني اوكسيد الكربون في السابق بواسطة تمرير تيار من الهواء على نبات في وعاء مغلق ومن ثم يخرجون عينة من الهواء (المستعمل) عن طريق فقاقيع تمر في محلول قلوى alkaline . سوف تكشف عملية تسحيح المحلول القلوى عن كمية ثانسي اوكسيد الكربون الذى اذابها المحلول. يمكن مقارنة التتيجة ومن ثم حساب كمية ثاني اوكسيد الكربون الذى النبها المحلول. استهلكها النبات.

ولكن سرعان ما اصبحت هذه العملية عتيقة لا يعتد بها بعد اكتشاف طريقة احدث تسمى بطريقة امتصاص ثانى او كسيد الكربون للاشعة تحت الحمراء .infrared absorption وتتميز هذه الطريقة بانتفاعها بقابلية ثانى او كسيد الكربون لامتصاص اطوال موجات معينة من الاشعة تحت الحمراء. سوف تقل كثافة الامتصاص الحزمى بانخفاض نسبة تركيز ثانى او كسيد الكربون فى الهواء. كما تتميز هذه الطريقة ايضاً بأنها تعطى تسجيلاً وقتياً لنسبة تركيز ثانى او كسيد الكربون فى تيار من هواء يمر فوق نبات محفوظ فى وعاء مغلق.

قياس امتصاص ثاني اوكسيد الكربون المشع ,Uptake of "CO, Measured "Co

على الرغم من ان ثانى اوكسيد الكربون المشع قد استخدم فى الاساس لتمييز المركبات المشاركة فى البناء الضوئى الا ان هذا الغاز يمكن استخدامه لقياس معدل حدوث البناء الضوئى. سوف يعطينا قياس انخفاض اشعاعية العينة المقدمة من ثانى اوكسيد الكربون المشمع بالالمام عدة معينة توصيفاً دقيقاً للغاية لمعدل البناء الضوئى. كما وان كمية ثانى اوكسيد الكاربون السمشع و٥٥٠ المستهلكة يمكن قياسها مباشرة للكشف عن اشعاعيتها وذلك بتحليل المادة الناتة المستخدمة.

REFERENCES

- Allen, M., D. Arnon, J. Capindale, F. Whatley, and L. Durham. 1955. Photosynthesis by isolated chloroplasts. III. Evidence for complete photosynthesis. J. Am. Chem. Soc. 77:4149.
- 2. Arnon, D. 1951. Extracellular photosynthetic reactions, Nature 167:1008.
- Arnon, D. 1967. Photosynthetic phosphorylation: facts and concepts. In T. W. Goodwin, ed., Biochemistry of chloroplasts. New York: Academic Press.
- 4. Arnon, D., M. Allen, and F. Whatley. 1954. Photosynthesis by isolated chloroplasts. Nature 174:394.
- Arnon, D., F. Whatley, and M. Allen. 1954. Photosynthesis by isolated chloroplasts. II. Photosynthetic phosphorylation, the conversion of light into phosphate bond energy. J. Am. Chem. Soc. 76:5324.
- phate bond energy. J. Am. Chem. Soc. 76:6324.

 6. Arnon, D., F. Whatley, and M. Allen. 1957. Triphosphopyridine nucleotide as a catalyst of photosynthetic phosphorylation. Nature 180:182.
- Bachofen, R., and D. I. Arnon. 1966. Crystalline ferredoxin from the photosynthetic bacterium Chromatium Biochim. Biophys. Acta 120:259.
- Baeyer, A. 1870. Über die Wasserentzichung und ihre Bedeutung für das Pflanzenleben und die G\u00e4hrung. Ber. disch. chem. Ges. 3:63.
- Barr, R., and F. L. Crane. 1967. Comparative studies on plastoquinones. III. Distribution of plastoquinones in higher plants. Plant Physiol. 42:1255.
- Bassham, J., A. Benson, L. Kay, A. Harris, A. Wilson, and M. Calvin. 1954. The path of carbon in photosynthesis. XXI. The cyclic regeneration of carbon dioxide acceptor. J. Am. Chem. Soc. 76:1760.
- Bassham, J., and M. Calvin. 1957. The path of carbon in photosynthesis. Englewood Cliffs, N.J.: Prentice-Hall.
- Bradley, D., and M. Calvin. 1955. The effect of thioctic acid on the quantum efficiency of the Hill reaction in intermittent light. Proc. Natl. Acad., Sci. 41:563.
- Butler, W. L. 1966. Spectral characteristics of chlorophyll in green plants. In L. P. Vernon and G. R. Seely, eds., The chlorophylls. New York: Academic Press

- Calvin, M. 1956. The photosynthetic carbon cycle. J. Am. Chem. Soc. 78:1895.
- Calvin, M. 1959. From microstructure to macrostructure and function in the photochemical apparatus. In The photochemical apparatus—its structure and function. Brookhaven Symp. Biol. 11:160.
- Calvin, M., and J. Bassham. 1962. The photosynthesis of carbon compounds. New York: W. A. Benjamin. Inc.
- Clayton, R. K. 1965. Molecular physics in photosynthesis. New York: Blaisdell Publishing Company.
- Clayton, R. K. 1966. Physical processes involving chlorophylls in vivo. In L. P. Vernon and G. R. Seely, eds., The chlorophylls. New York: Academic Press.
- Commoner, B. 1961. Electron spin*resonance studies of photosynthetic systems. In W. D. McElroy and B. Class, eds., Light and life. Baltimore, Md.: Johns Hopkins Press.
- Commoner, B., J. Heise, B. Lippincott, R. Norberg, J. Passoneau, and J. Townsend. 1957. Biological activity of free radicals. Science 126:57.
- Commoner, B., J. Heise, and J. Townsend. 1956. Light-induced paramagnetism in chloroplasts. Proc. Natl. Acad. Sci. 42:710.
- Commoner, B., J. Townsend, and G. Pake. 1954. Free radicals in biological materials. Nature 174:689.
- Dilly, R. A., M. D. Henniger, and F. L. Crane. 1963. Natl. Acad. Sci.—Natl. Res. Council, Publ. 1145:273
- 24. French, C. S. 1960. The chlorophylis in vivo and in vitro. In W. Ruhland,
- ed., Encyclopedia of plant physiology 5: Part 1, 252. Berlin: Springer.

 25. Gibbs, M., and O. Kandler. 1957. Asymmetric distribution of ¹⁴C in sugars formed during photosynthesis, Proc. Nat. Acad. Sci., 43:446,
- Govindjee, and E. Rabinowitch. 1960. Two forms of chlorophyll a in vivo with two distinct photochemical functions. Science 132:355.
- Grant, B. R., and F. R. Whatley. 1967. Some factors affecting the onset of cyclic photophosphorylation. In T. W. Goodwin, ed., Blochemistry of chloroplasts. New York: Academic Press.
- Hassid, W., R. McCready, and R. Rosenfels. 1940, Determination of starch in plants. Ind. Eng. Chem. 12:142.
- Hatch, M. D., and C. R. Slack. 1966. Photosynthesis by sugarcane leaves. A new carboxylation reaction and the pathway of sugar formation. Biochem. J. 101:103.
- Hatch, M. D., C. R. Slack, and H. S. Johnson. 1967. Further studies on a new pathway of photosynthetic carbon dioxide fixation in sugarcane and its occurrence in other plant species. Biochem. J. 102:417.
- Haxo, F. T., and L. R. Blinks, 1950. Photosynthetic action spectra of marine algae. J. Gen. Physiol. 33:389,
- Hill, R., and D. S. Bendall. 1967. Oxidation-reduction potentials in relation to components of the chloroplast. In T. W. Goodwin, ed., Biochemistry of chloroplasts. New York: Academic Press.
- Hill, R., and R. Scarisbrick. 1951. The haematin compounds of leaves. New Phytol. 5:98.
- Homann, P. H. 1967, Studies on the manganese of the chloroplast. Plant Physiol. 42:997.
- Horio, T., and A. San Pietro. 1964. Action spectrum for ferricyanide photoreduction and redox potential for chlorophyll 683. Proc. Natl. Acad. Sci. 51:1226.

- Jolchine, G. 1956. Les acides organiques des feuilles de Bryophyllum Daigremontianum Berger. Bull. Soc. Chim. Biol. 38:481.
- Jones, L. W., and J. Myers. 1964. Enhancement in the blue-green alga, Anacystis nidulans. Plant Physiol. 39:938.
- Kandler, O., and M. Gibbs. 1956. A symmetric distribution of C¹⁴ in the elucase phosphates formed during photosynthesis. Plant Physiol. 31:411.
- glucose phosphates formed during photosynthesis. Plant Physiol. 31:411.
 39. Katz, E. 1949. Chlorophyll fluorescence as an energy flowmeter for photosynthesis. In J. Franck and W. Loomis, eds., Photosynthesis in plants. Ames, Iowa: Iowa State College Press.
- Kok, B. 1961. Partial purification and determination of oxidation reduction potential of the photosynthetic chlorophyll complex absorbing at 700 mg. Blochim. Blophys. Acta 48:527.
- Kok, B. 1967. Photosynthesis—physical aspects. In A. San Pietro, F. A. Greer, and T. J. Army, eds., Harvesting the sun: photosynthesis in plant life. New York: Academic Press.
- Kortschak, H. P., C. E. Hartt, and G. O. Burr. 1965. Carbon dioxide fixation in sugarcane leaves. Plant Physiol. 40:209.
- Lichtenthaler, H. K., and R. B. Park. 1963. Chemical composition of chloroplast lamellae from spinach. Nature 198:1070.
- Lundegårdh, H. 1968. The systems I, II, and III in the photosynthetic cycle of electron transfer. Physiol. Plant. 21:148.
- Michaelis, L. 1946. Fundamentals of oxidation and reduction. In D. Green ed., Currents in biochemical research. New York: Interscience Publishers.
- Moyse, A., and G. Jolchine. 1955. L'action de la lumière sur la β-carboxylation et les oxydations dans les feuilles de Bryophyllum. Bull. Soc. Chim. Biol. 39:725.
- Moyse, A., and G. Jolchine. 1956. Les variations quantitatives des acides organiques des feuilles de l'eypophyllum à l'obscurité et à la lumière en fonction de la tension partielle de l'oxygène. Bull. Soc. Chim. Biol. 38:761.
- Myers, J., and C. S. French. 1960. Relationship between time course, chromatic transient, and enhancement phenomena of photosynthesis. Plant Physiol. 35:963.
- Ochoa, S. 1946. Enzymatic mechanisms of carbon dioxide assimilation. In D. Green, ed., Currents in biochemical research. New York: Interscience Publishers.
- Ochoa, S., A. Mehler, and A. Komberg. 1948. Biosynthesis of dicarboxylic acids by carbon dioxide fixation. I. Isolation and properties of an enzyme from pigeon liver catalyzing the reversible oxidative decarboxylation of I-malic acid. I. Biol. Chem. 174:979.
- Ochoa, S., and W. Vishniac. 1952. Carboxylation reactions and photosynthesis. Science. 115:297.
- Paechnatz, G. 1938. Zur Frage der Assimilation von Formaldehyd durch die grüne Pflanze. Z. Botan. 32:161.
- Park, R. B., and J. Biggins. 1964. Quantasome: size and composition. Science 144:1009.
- Ruben, S., W. Hassid, and M. Kamen. 1939. Radioactive carbon in the study of photosynthesis. J. Am. Chem. Soc. 61:661.
- Ruben, S., and M. Kamen. 1940. Photosynthesis with radioactive earbon, IV. Molecular weight of the intermediate products and a tentative theory of photosynthesis. J. Am. Chem. Soc. 62:3451.

- Ruben, S., and M. D. Kamen. 1940. Radioactive carbon in the study of respiration in heterotrophic systems. Proc. Natl. Acad. Sci. 26:418.
- San Pietro, A. 1967. Electron transport in chloroplasts. In A. San Pietro, F. A. Greer, and T. J. Army, eds., Harvesting the sun: photosynthesis in plant life. New York: Academic Press.
- San Pietro, A., and H. M. Lang. 1958. Photosynthetic pyridine nucleotide reductase. I. Partial purification and properties of the enzyme from spinach. J. Biol. Chem. 231:211.
- 59. Selwood, P. W. 1956. Magnetochemistry. New York: Interscience Publishers.
- Shin, M., and D. I. Arnon. 1965. Enzymic mechanisms of pyridine nucleotide reduction in chloroplasts. J. Biol. Chem. 240:1405.
- Shin, M., K. Tagawa, and D. I. Arnon. 1963. Crystallization of ferredoxin-TPN reductase and its role in the photosynthetic apparatus of chloroplasts. Biochem. Z. 338:84.
- Slack, C. R., and M. D. Hatch. 1967. Comparative studies on the activity of carboxylases and other enzymes in relation to the new pathway of photosynthetic carbon dioxide fixation in tropical grasses. Biochem. J. 103:660.
- Stiller, M. 1962. The path of carbon in photosynthesis. Ann. Rev. Plant Physiol. 13:151.
- Szent-Gyorgyi, A. 1941. The study of energy-levels in biochemistry. Nature 148:157.
- Tagawa, K., and D. J. Arnon. 1962. Ferredoxin as electron carrier in photosynthesis and in the biological production and consumption of hydrogen gas. Nature 195:537.
- Van Niel, C. B. 1941. The bacterial photosyntheses and their importance for the general problem of photosynthesis. Adv. Enzymol. 1:263-328.
- Van Niel, C. B. 1962. The present status of the comparative study of photosynthesis. Ann. Rev. Plant Physiol. 13:1-26.
- Vernon, L. P. 1967. The photosynthetic apparatus in bacteria. In A. San Pietro, F. A. Green, and T. J. Army, eds., Harvesting the sum: photosynthesis in plant lile, New York: Academic Press,
- Vernon, L. P., and B. Ke. 1966. Photochemistry of chlorophyll in vivo. In L. P. Vernon and G. R. Seely, eds., The chlorophylls. New York: Academic Press.
- 70. Warburg, O. 1958. Photosynthesis. Science 128:68.
- Warburg, O., H. Klotzech, and G. Krippahl. 1957. Über das Verhalten einiger Aminosäuren in Chlorella bei Zusatz von markierter Kohlensliure. Z. Naturf. 126:481.
- Whatley, F. R., K. Tagawa, and D. I. Arnon. 1963. Separation of the light and dark reactions in electron transfer during photosynthesis. Proc. Natl. Acad. Sci. 49:266.
- Yocum, C. F., and A. San Pietro. 1969. Ferredoxin reducing substance from spinach. Biochem. Biophys. Res. Commun. 36:614.
- Zelitch, I. 1965. The relation of glycolic acid synthesis to the primary photosynthetic carboxylation reaction in leaves. J. Biol. Chem. 240:1869.

العوامل المؤثرة في معدل البناء الضوئي Factors affecting the rate of photosynthesis

مقدمة Introduction

يتأثر البناء الضوئي بوصفه عملية فيزيائية - كيميائية بالظروف السائدة في الجو المحيط به , وعلينا ان نقول ان الجانب الكيميائي في عملية البناء الضوئي يجرى في حلود ضبيقة مما تسمح به الأنزيمات المؤثرة فيه . أما الجانب الفيزيائي من البناء الضوئي فرغماً عن انه لايتطلب تلك اللفة الكبيرة التي يتم بها الجانب الكيميائي بوصفه جزياً قائماً بذاته فأن الجانب الفيزيائي يسرى في حدود قد حددت بفعل المجانب الكيميائي من العملية ككل اذا ماكان لها ان تتم (ونقصد هنا اتمام اختزال غاز ثاني اوكسيد الكربون إلى مستوى الكربوهيدوات) . سوف نناقش في مواد هذا الفصل بنوسم ما تأثير بعض العوامل على معدل حدوث البناء الضوئي.

العوامل المحددة: Limiting factors

ربما كانت المحاولة الأولى الجادة لمناقشة اعتمادية البناء الضوئى على العوامل الخارجية قد جائت عن طريق دارسى مفهوم النقاط الرئيسية الثلاثة وهى نظرية قد وضعها العالم ساكس 1860 Sachs , وبناء على هذا المفهوم يقال ان لكل من العوامل اللناخلة في البناء الضوئى حد ادنى Minimum وحد امثل Optimum وحد اقصى Maximum وعلى سبيل المثال فهناك لكل نوع من انواع النباتات درجة حرارة دنيا لا يتم البناء الضوئى تحتها ودرجة حرارة مثلى تصل فيها العملية إلى معدلها الأقصى وهناك درجة حرارة شلى المشارة على من هذه الدرجة. وهذا العلاقات قد درجة حرارة مثلى العلى من هذه الدرجة. وهذا العلاقات قد وضحت برسم بياني في شكل (1-12).



شكل 1-12 : رسم بياني يوضح النقـاط الرئيسيـة التتلاث في البناء الضوئي.

ومع ذلك فلقد واجه مطبقوا هذه النظرية تأرجحاً في الدرجة المثلى. فلربما وجد احد العلماء ان درجة التركيز المثلى لثانى اوكسيد الكربون تتغير من تجربة إلى اخرى وقد فاته ان التجربة الثانية ربما كانت قد جرت تحت ظروف مغايرة بالنسبة للضوء ودرجة الحرارة. ومن الواضح ان العوامل الخارجية المؤثرة في البناء الضوئي لا يمكن معاملتها كلا على حدة ولكن يجب معاملتها بالإرتباط بين بعضها البعض.

ولقد بقت الأمور على ما كانت عليه حتى بداية القرن العشرين عندما اقترح العالم بلاك مان Blackman ببدأ الموامل المحددة Principle of limiting factors ويرجع اصل هذه النظرية إلى عشرين سنة قبل وضع مفهوم المبادىء الرئيسية الثلاثة. رما مبذأ العوامل المحددة الذى وضعه بلاك مان الا تطوير لقانون النهاية الدنيا Law of the minimum الذى وضعه ليبح Liebig ذلك القانون الذى يقرر ان معدل العملية التي يتحكم فيها عدة عوامل لا يتجاوز في سرعته لسرعة أدنى معدل من بين هذه العوامل.

ولقد ادعى بلاكمان انه اذا مااخذ بنظر الاعتبار احد العوامل المؤثرة في عملية البناء الضوئي وثبتت العوامل الأخرى فأن هذا العامل المعتبر سوف يؤثر في معدل حدوث البناء الضوئي حيث يبدأ بحد ادني لاتتم العملية دونه وينتهي بمعدل امثل يثبت عنده معدل حدوث العملية رغماً عن زيادة الحادثة في هذا العامل وعند هذه النقطة يأخد مفعول عامل آخر بأن يصبح هو العامل المحدد. ولقد تعرف بلاكمان على انه عند التعامل مع مادة بيولوجية تعتبر الحدود الدنيا

والقصوى لعامل ما ذات تأثير ضار (مثالاً على ذلك فساد البروتين بفعل النجمد) ومن هذا المفهوم يمكن تفسير ان مواصلة زيادة العامل المراقب بعد بلوغه اعلى نقطة، عند حده الأمثل، سوف تأخذ في الانحدار مرة اخرى، اى ان معدلا البناء الضوئي يقل تدريجياً حتى يتلاشى بالنسبة للقياس تقريباً. يظهر الشكل (212) هذه العلاقات. والان اذا ما أخذنا في زيادة مفعول احد العوامل المؤثرة الاخرى التي كانت ثابتة، سوف نصل الى معدل امثل اعلى بالنسبة لتأثير العامل الاول. وسوف تتواصل الزيادة في المعدل الامثل للعامل الاول بفعل زيادة تأثير العامل الثانى حتى نصل الى الديسبع عامل ثالث هو العامل المحدد وهلم جرا. وهكذا يمكن التوصل الى عندة مستويات يكون معدل البناء الضوئي فيها اعلى من غيره مع ثبات العوامل الأخرى. وبهذه الكيفية يمكن مواصلة معدل حدوث البناء الضوئي بفعل تغير الظروف التي تتواجد بها عدة عوامل خارجية. المبين في شكل (21-3) بعض هذه العلاقات حدد فيها تغيير عاملين فقط.

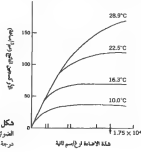
ولقد اصر بلاكمان على ربط الخصائص الدقيقة للمنظومة الفيزيائية بخصائص المواد البيولوجية. ويقول اخر فأن معدل البناء الضوئي يجب ان يزداد بالتناسب الطردى مع الزيادة الحادثة في العامل المحدد. كما يجب ان تكون هناك منطقة انقطاع حادة في المنحني وكذلك تكون مستوى ثابت المعلل



شكل 2.12: تشيل بياني لمبنأ بلاكمان للعواسل شكل 2.12: نشيل بياني لمبنأ بلاكمان للعواسل المحددة. أعد في الاعبار تغيير عامل واحد، ينما المحددة. أعد في الاعبار تغيير عاملين، ينما البت الموامل الأعرى. العوامل الأعرى.

بالذات عند النقطة التى يصبح فيها عامل آخر محدداً. الا أنه عند التطبيق قد تم الكشف من قبل الكثيرين من الباحثين عن وجود انحناء يؤدى الى هذا السطح ثابت المعدل بدلاً من وجود نقطة الانكسار هذه. وفى الكثير من الحالات ظهرت علاقة تناسبية بين المعدل وبين الكمية المتواجد بها العامل المحدد وذلك عند نسب تركيز للعامل المحدد اقل من النسب المثلى. ولكن عند نسب الركيز الاعلى اختفت هذه العلاقة التناسبية، انظر شكل (4-12).

وبناء على هذا فسرعان ماظهر النقد الموجه الى مبدأ بلاك مان حول العوامل المحددة وذلك ضد مدخلها الكمى الدقيق. فلقد كشفت اعادة تفسير التجارب المعملية التى سبقت بلاك مان وحتى تجاربه هو ايضاً ان المعطيات المتجمعة من التجارب لاتتمشى تماماً مع المنحنيات الموضحة فى الشكل (12-3). الا انه كان هنك بعض الباحثين الذين بدا ان معطياتهم تتفق الى حد كبير مع المنحنيات التى رسمها بلاك مان. مما ادى الى اقتراح ان مبدأ بلاك مان محتى تماماً فى ظل الظروف المثلى (27). غير انه بعد ان يقوم المرء بدراسة منظومة حية بمستواها الجزيمي Submolecular ليصعب بعد ذلك الجزيش بان عملية لها تعقيد البناء الضوئى كان من الممكن ان تسير بالدقة



شكل 4.12 تأثير زيادة شلة الضوء على ممدّل البناء الضوائي الحادث في الكلوريللا chlorella مع تغيير درجة الحرارة.

المتناهية التى طالبنا ان يعتقد بها بلاك مان وانباعه, بيد ان الانجاز الحقيقي الذي توصل اليه بلاك مان هو اكتشافه ان تأثير العوامل الخارجية على معمل البناء الضوئي يمكن قياسه لكل عامل على حدة في حدود محددة. وبهذه الطريقة يمكن قياس تأثير كل من هذه العوامل.

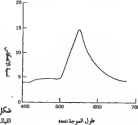
النصوء Light

يجب ان تتوفر في دراسة تأثير الضوء على معدل وكمية البناء الضوئي العوامل العوثرة التالية: الضوء المنعكس Reflected والضوء الممتص والضوء النافذ Transmitted وكلفته ونوعية ومدى توفر الضوء وصدة تأثيره؛ وكذلك واخيراً التأثيرات الهادمة من جانب الضوعة ومن الاعتبار الاول يجب ان نحدد أي كمية من الضوء والنافع usseful (الضوء الممتص) متوفرة للبنات وبقول آخر أي جزء من الضوء المتاح تستطيع الصبغات الموجودة في النوع المعطى من النبات يستطيع ان يمتصها. وعلينا إيضاً ان نعرف بعض الشيىء عن عضو النبات الاكثر مسؤولية بالنسبة لتلقى الضوء. علينا هنا ان ندرك ان الورقة هي بالطبع ذلك العضو. ان كل من عكفوا على رعاية النباتات يعرفون ان اوراق النبات ترب نفسها بطريقة بحيث تتلقى هذه الاوراق اكبر كمية متاحة من الضوء. وعلاوة على ذلك فإن تشريع الورقة وهي العضو الاساسي للبناء الضوء واجراء البناء بنوع خاص ان تتأملم بحيث توائم الامتصاص الفعال للضوء واجراء البناء الضوئي.

وكما ذكرنا آنفاً فإن النبات قادر على استضلال كمية بسيطة جداً من الاشعاعات الكهرومغناطيسية Electromagnetic radiation الساقطة على الورقة. وسوف نتحدث الآن عن كمية الاشعاعات الممتصة بواسطة المركب الصبغى الموجود في الورقة. اذ تتمتع كل صبغة منها بطيف امتصاص خاص بها، ويمثّل هذا الطيف في العادة بواسطة منحني يوضح كمية الضوء الممتصة عند كل طول موجة له. واذا ماتفحصنا أطياف الامتصاص الخاصة بغالبية صبغات الورقة [وهي كلوروفيل ه و Chlorophyll a and b b و كذلك يتنا كاروتين

لاستطعنا أن نرى بوضوح سبب اكتساب غالبية الأوراق للون الأخضر. فأنواع الكلوروفيل تمتص الاشعاعات بشدة في منطقتى الازرق والاحمر من الطيف (انظر الشكل 10-3)، اما البيتا كاروتين α-caroten فيمتص اكبر امتصاص في المنطقة الزرقاء (انظر الشكل 4-10). ان غالبية الضوء المنعكسة هي في الواقع في المنطقة الخضراء وبذلك تكتسب الورقة لونها الأخضر (انظر الشكل 2-12).

لقد اثبت الدراسات التي اجراها كل من بلينك وموريس Billings and (5) Moris على كمية الضوء المنعكسة عن ورقة نبات الجيرانيوم قد أوضحت أن أعلى انعكاس قد ظهر عند طول موجة 550 ملليميكرون (550 mg)، وعند طول الموجة هذا قد انعكس حوالي 15% من الضوء الساقط. كما وان ارتفاعاً حاداً في نسبة انعكاس الضوء لوحظ ايضاً عند موجة طولها 675 ملليميكرون وتصل الى معدل ثابت عند طول موجة 755 ملليميكرون. ان حوالي 50% من الضوء الساقط قد انعكس عند طول الموجة هده. وعلى وجه العموم فلقد وجد ان الساقط قد انعكاس نفالية الأوراق الخضراء تكون متساوية الى حد ما. ومع ذلك فأن كمية الضوء المنعكسة تثاثر بفعل البيئة المحيطة بالورقة وكذلك بخواص سطحها، وعلى سبيل المثال وجد ان اعلى انعكاس للورقة (الى حد ما يصل الى 65.6% عند طول موجة 550 ملليميكرون)، هو في البيئة المحيطة حيث تكون شدة الاستضاءة عالية (كالعناطق الصحواوية)، وعلاوة على ذلك فأن الشعر شدة الاستضاءة عالية (كالعناطق الصحواوية)، وعلاوة على ذلك فأن الشعر



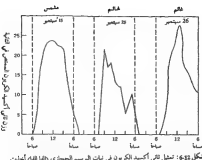
شكل 5-12: نسبة إنمكاس الأشعة من أوراق نبات الليلك (Syringa vulgaris (lilac .

النامى على سطح الورقة سوف يزيد من مزاياها الانعكاسية (27). كما وان لمعان سطح الورقة او على العكس انطفاءه يمكن أن يؤثرا فى الخصائص الانعكاسية للورقة.

وكما يتوقع المرء فإن أعلى نسبة امتصاص تكون في الأوراق الأكثر سماكة. كما تتمتع أيضاً وبالطبع بنسب متوية أقبل من اختراق الضوء لها transmitted light (اى الضوء الذى يخترق الورقة بالكامل)، بالمقارنة بنلك الأوراق الأقل سماكة. ان الورقة الخضراء المتوسطة سوف يخترقها مالا يزيد عن 10% من الضوء الساقط وذلك من نوع الضوء الأبيض الخالى من الاشعة تحت الحمراء (23, 30, 30). ان أوراق النبات على وجه العموم تعبر شفافة تقريباً من ناحية الاثبية تحت الحمراء العبدة infrared والاشماعات الحمراء البعدة far (27) far ويترتب على ذلك ان وجد الباحثون ان الورقة المتوسطة يعبر من خلالها مايترواح بين 25-25% من ضوء الشمس الساقط عليها ذلك الضوء الذى يحتوى على نسبة من الاشعة تحت الحمراء.

شدة الضوء Light Intensity: يمكن استعراض علاقة مباشرة بيسن شدة الضوء ومعدل حدوث البناء الضوئي، وذلك تحت شرط ألا يكون أى من العوامل الاخرى محدداً. فأذا ماقورن على الرسم البياني معدل البناء الضوئي بالنسبة لتغير شدة الضوء يظهر ان هناك علاقة مباشرة توجد عند شدة الضوء الاقل. وحتى اذا مازيدت شدة الضوء فأن معدل البناء الضوئي سوف ينحدر وذلك بسبب وجود عامل محدد آخر أو بسبب التأثيرات المدمرة الناتجة عن شدة الضوء العالية. كما وأنه ربما نكون قد وصلنا الى نقطة تشبع، حيث يثبت عندها معدل البناء الضوئي وشدة الضوء عدد درجات حرارة مختلفة.

تجرئ غالبية القياسات لمعدل حدوث البناء الضوئي تحت درجات مختلفة من شدة الضوء في ظروف معملية متحكم بها. وعندما تدرس هذه العلاقات في ظل الظروف الحقلية وتسحت الشروط الطبيعية يجب ان يأخذ العديد من المتغيرات في الاعتبار. فعلى مبيل المثال تكون نسبة تركيز ثاني اوكسيد



هكل 6.12: تعقبل ثاني أكسيد الكربون في نبات البرسيم الحجبازي (الفا الفا) أعدلت القراعات في ثلاثة أبام: هم 15 مبتسر كان مشمساً بلاغيوم، بينما كان يوم 25 و 26 سيتمبر غير مشمسين وغطت السحب السماء.

الكربون في الجو في الآيام المشمسة الساطعة هي في الصادة العامل المحدد وليس شدة الضوء. ومع ذلك ففي الآيام المغيمة ربما يصبح الضوء هو العامل المحدد (نظر الشكل 41-6).

وهناك متفير آخر يجب اخذه في الاعتبار وهو تأثير ظل احد انواع الباتات على نوع آخر بل وربعا تأثير ظل الاوراق الخارجية على الاخبرى الداخلية لشجرة ما. وكما سبق وأن أشرنا فأن الأوراق تكون شفافة تقربياً بالنسبة للاشعة تحت الحمراء، وبناء على ذلك فهى تسمح لنباتات حشائش الغابات والباتات القصيرة بان تتحصل على كمية من الضوء، تتمتع بغنى كبير جداً بالنسبة للموجات الأطول. كما وأنه بالطبع فأن شدة الضوء التي تصل إلى أرضية الغابات تقل كثيراً، وبالتالى يصبح الضوء هو العامل المحدد في ظل هذه الظروف.

لقد درس العالمان هنسكي Heincke وجلمر (11) Childers) معمل حدوث البناء الضوئي في شجرة تفاح في ظل ظروف طبيعية. ولقد وجدا من دراستهما ان المعدل يزداد تدريجياً مع ازدياد شدة الضوء حتى الى مايقارب ضوء الشمس الكامل حتى وان كانت شدة الضوء فى نقطة التشبع أقل كثيراً فى الورقة الواحدة المعرضة لذلك للضوء. وعلى سبيل المثال فأن حوالى مايقرب من ربع ضوء الشمس الكامل فى الصيف (من 2500 - 600.00) هو كل المطلوب لحدوث المدرجة القصوى للبناء الضوئى فى ورقة واحدة من نبات الذرة المعرضة لأشمة الشمس (39). وبدون شك فإن إحتياج شجرة كاملة من شدة الضوء يكون أعلى من الورقة المنفردة للحصول على الحد الأقصى من البناء الضوئى، وذلك بسبب حصول الأوراق الداخلية للشجرة على استضاءة جزئية Partial

تغير شدد الاضاءة المثلى كثيراً مع تغير أنواع النباتات. فبعض النباتات تنمو بصورة طبيعية في الظل، بينما تنمو الأنواع الأخرى بصورة أفضل تحت أشعة الشمس المباشرة. لقد وصف بورمان Bormann وضعاً يدعو للاهتمام (3)، وهو مايتملق ببادرات احد انواع الصنورير Pious tacda، وتأقلمها مع الظلال. فعلى ماييدو أن البادرات الحديثة من هذا النوع تنكيف مع ظروف الظل عند استنباتها تحت أوراق أشجار اكبر عمراً ابينما لا تستطيع البادرات الأكبر عمراً التأقلم مع الأشجار الفتية، وسرعان ماتفقد القارة على مواصلة الحياة. وربما كان من الأفضل لو أتبع بورمان ملاحظاته بهذا الشأن بدراسة الأسباب الفسيولوجية لهذه الظاهرة (والسبب حسب مانرى يكمن في وجود البلاستيدات الخضراء بكمية اكثر وارتفاع كفاءة عملها...الخ).

الأكسدة الضوئية Photooxidation: عندما تزاد شدة الضوء الساقط على أحد الأعضاء المختصة بالبناء الضوئى الى حد أعلى من شدة معينة، تصبح خلايا هذا المصفو معرضة للأكسدة الضوئية، ويكون الكلوروفيل عاملاً مساعداً فيها. وبالتيجة، يتهيج Excited عدد اكبر بكثر من جزيات الكلوروفيل، من المدد الكانى للاتفاع به في عملية البناء الضوئي، مما يسبب حدوث تأثيرات جانبية مدرة. وتكتسب الاكسدة الضوئية حدة خاصة في ظروف وجود الاوكسجين

(13, 33, 42) مما يسبب إبيضاض Bleaching الكلوروفيل وخمسول بعض الانزيمات المتأثرة بالاكسدة الضوئية، الانزيمات المتأثرة بالاكسدة الضوئية، الانزيمات المشاركة في عملية تخليق البروئيسن Protein synthesis، حسب ملاحظات الباحث توماس Thomas (36) — اضمحالال معدل تخليق البروئيسن وإزدياد تخليق الكربوهيدرات في ظل ظروف الشدد الضوئية العالية.

وبجانب تأثير الاوكسجين، تتأثر كمية الاكسدة الضوئية الحادثة بوجود الكاروتينيات Carotenoids أو غيابها، وبنسبة تركيز ثانى اكسيد الكربون. وكما سبق وأشرنا، تعتبر الكاروتينيات عامل وقائى مضاد لوقوع الاكسدة (إذ تتفاعسل مع وخلاصة فكرة قيام الكاروتينيات بمنع حدوث الاكسدة (إذ تتفاعسل مع الاوكسجين وخصوصاً المنشط) قد استلهمها الباحثون من قبل (9). ومع تواجد نسب عالية من تركيزات ثانى اكسيد الكربون، لا يقع استهلاك الاوكسجين بفعل الاكسدة الفوئية إلا مع توفر الشدد الضوئية الأعلى. وبهذا يقل التأثير الوقائى ضد الاكسدة مع انخفاض نسبة تركيز ثانى اكسيد الكربون (12).

طول الفترة الضوئية Daration of light period وعم حدوث زيادة في البناء الضوئي بزيادة مدة تعريض النبات للضوء. فلقد اثبتت التجارب التي أجراها الباحث غيسنر (Discal) على نبات الايلوديا Elodea وقوع البناء الضوئي باستمرار وبدون انقطاع في مدة ستة أيام على الأقل بتغير في معدله لايزيد عن 25%. ولقد اجريت دراسات على تأثير إطالة مدة تعرض النباتات للضوء على عملية البناء الضوئي للنباتات الراقية بواسطة الباحث ميشيل للضوء على عملية البناء الضوئي النباتات الراقية بواسطة المباحث ميشيل مطابقة، هي إمكانية استمرار عملية البناء الضوئية على مدى زمني أطول دونما أضرار ملحوظة على النبات.

ثاني اكسيد الكربون Carbon dioxide

تعتبر نسبة تركيز ثاني اكسيد الكربون في الهواء ضئيلة نسبياً ــ ثلاثة أجزاء

لكل عشرة آلاف جزء، أى 0.00% حجمياً. وعلى الرغم من ضنالة هذه الكمية فإنها ثابتة نسبياً وكافية، بشرط توفرها، لعالم النبات. وإنطلاقاً من حقيقة استهلاك مجمل العالم النباتى لكميات من ثانى اكسيد الكربون تزيد كثيراً عما تتجه، وأن عالم النبات هذا اكبر بكثير من العالم الحيوانى، يمكن أن يعتقد المرء بأن نسبة تركيز ثانى اكسيد الكربون يستحيل أن تبقى ثابتة فى الهواء المحيط، بل يتحتم أن تقل تدريجياً. ولكن من الواضح أن تكون هناك مصادر أخرى لثانى اكسيد الكربون علاوة على نواتج تنفس الحيوان.

إذان ماهي هذه المصادر؟

مصادر ثاني اكسيد الكربون: Carbom dioxide supply: تدهش غالبية الناس حقيقة أن المصدر النباتي لثاني اكسيد الكربون يزيد من حيث الأهمية عن مصدره من تنفس الحيوان. ومن المحتمل أن تكون البكتريا الموجودة في التربة ومصادر المياه العذبة والبحار هي المصدر الأول والأعظم لثاني اكسيد الكربون. يعتبر السبب الاساسي لتأكسد المواد العضوية وتحللها في كل موضع للكرة الأرضية هو هذه الكائنات الحية عند قيامها يعملية تحرير غالبية الكربون الحبيس في المواد العضوية، وذلك بعمورة غازية هي ثاني اوكسيد الكربون ولا يوجد ادني شك في ان هذا المصدر لثاني اكسيد الكربون يزيد وحده عما يخرجه الحيوان عن طريق تنفسه.

كما ويعتبر احتراق الوقود مصدراً آخراً لثانى اكسيد الكربون على الرغم من قلة أهميته بالمقارنة بالمصدر السابق، ولا يفوتنا هنا رغماً عن ذلك ذكر أن هذا المصدر من المصادر المميزة، إذ ينتج عنه تحرير مئات الآلاف من أطنان ثانى اكسيد الكربون الى الجو سنوياً. وتحت هذه الظروف لايصبح مستغرباً أن يحتوى الهواء المحيط بالمراكز الصناعية على نسب أعلى بوضوح من ثانى اكسيد الكربون. يمكن تشبيه انتاج احتراق الوقود لثانى اكسيد الكربون، الذى حدث صحب من أرصدة الفاز في مصرف الطبيعة. فخلال عصر التكربن، الذى حدث

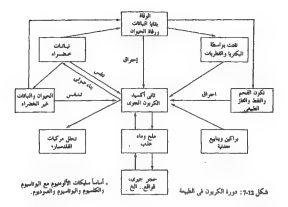
منذ الاثمئة مليون سنة، كانت هناك ظروف مثالية مشجعة لنمو النبات عبر
تاريخ الأرض. وكانت الأرض بمثابة صوبة (بيت) green house زجاجية كبيرة
لائماء النباتات في ظل ظروف درجة رطوبة عالية ونسبة رفيعة لتركيز ثاني
اكسيد الكربون. ويعتقد أن نسبة تركيز ثاني اكسيد الكربون كانت في تلك
الحقية تقدر في الجو بحوالي 300-300 مرّة أكثر من نسبة تركيزه الآن. وبسبب
ضخامة حجم عمليات البناء الضوئي في تلك الحقية التاريخية، امتصت النباتات
وحبست ملايين الأطنان من هذا الغاز النفيس في أنسجتها. وتراكمت كميات
هائلة من المواد النباتية تحت طبقات العلين والماء في مستنقعات، حيث منعت
الظروف البيئية المحيطة حدوث تحلل المواد النباتية، وتكونت بذلك عبر
الأورن مناجم الفحم الضخمة وأحواض النفط العملاقة التي يكشف عنها
الانسان الآن.

وتجدر الاشارة هنا أن العامل الاهم في استقرار نسبة ثاني اكسيد الكربون في الهواء المحيط الآن هو ماء المحيطات، التي تمثل مخازن عملاقة لثاني اكسيد الكربون، حيث يتواجد فيها بطرق وأشكال متباينة. وتكون الكمية الأعظم لثاني اكسيد الكربون في ماء المحيطات، على شكل يمكّن النبات من إجراء البناء الضوئي. فعمليات التنفس التي تقوم بها النباتات البحرية وحيواناته تحرر كميات من ثاني اكسيد الكربون تذوب في الماء. كما وأن جزءاً من ثاني اكسيد الكربون المحبوس في النباتات البحرية عبر عمليات البناء الضوئي يمكن تحريرها إما عبر تنفس الكائنات الحية التي تستهلك هذه النباتات، أو بعد موت الكائنات الحية وتفسخها. كما وأن الجير الداخل في تركيب مختلف الأصداف البحرية لمختلف حيوانات القواقع البحرية هو عن طريق تحويل بيكربونات الكلسيوم (Ca[HCO₁) _ calcium bicarbonate) الى كربونات الكالسيم (Ca (CO CO) ويتحرر نصف ثاني اكسيد الكربون الداخل في تركيب بيكربونات الكلسيوم أثناء هذا التفاعل. وقد تُطور بعض الحيوانات البحرية التبي تدخيل فوسفيات الكلسيوم في تركيب أصدافها التفاعل السابق ذكره بصورة أفضل، وتحرر كل كمية ثاني اكسيد الكربون الموجودة في مركب الكلسيوم. تمثل مياه المحيطات الآن ما يقارب ثلاثة أرباع سطح الأرض. وكما يقدر، فإن هذه الكمية الهائلة من المياه تحتوى على مايزيد عن ثمانين ضعف الكربون الموجود في الجوء وذلك بحساب الصور المتاحة لاستغلال النبات. لقد إنطلق العلماء من منطلقات نظرية على الأقل في إعتقادهم بأن ثاني اكسيد الكربون الموجود في كل من الهواء المحيط ومياه المحيطات تتعرض نسبة تركيز ثاني اكسيد الكربون في بالتوازن الدينامي، كما وأن أى انخفاض في نسبة تركيز ثاني اكسيد الكربون في اللجو تعوض رأساً بتحرير كمية مماثلة من هذا الغاز من المحيطات (20). ومن هنا من حقنا أن نعتقد بأن زيادة نسبة تركيز ثاني اكسيد الكربون في الجو يصاحبها خوبان كمية مناظرة في مياه المحيطات. ويعتبر هذا التوازن هو العامل الإبتدائي في استقرار نسبة تركيز ثاني اكسيد الكربون في الجو، كما وأن البراكين والينابيع المعدنية تحرر كميات من ثاني اكسيد الكربون إلى الجو، غير أسهام هذين المصدرين يعتبر ضئياد المفايد.

يتم إنخفاض نسبة تركيز ثاني اكسيد الكربون في الجو عن طريق قوى الحري فوى الحريق قوى الحريق المحادن بالتعرية الحري غير البناء الضبور البلورية للمعادن بالتعرية تتحد الأخيرة بثاني اكسيد الكربون في شكل اتحاد كيميائي بحيث يتحول إلى شكل غير قابل للاستفادة منه. نورد فيما يلى المعادلة الكيميائية لتحلل صخور الأورث كلاس Orthoclase - أحد الصخور البلورية للمعادن:

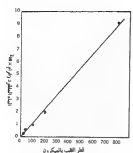
من هنا تتألف دورة ثانى اكسيد الكربون فى الطبيعة من مجموعات معقدة من التفاعلات. (يمثل الشكل 12-7) رسماً تخطيطياً لهذه الدورة.

إمتصاص ثاني اكسيد الكربون Absorption of carbon dioxide : لقد أجرى العديد من الباحثين دراسات في الستين سنة الأخيرة حول معدل إمتصاص ثاني اكسيد الكربون من خلال فتحات ثفور الورقة وكذلك العوامل الداخلة في ذلك



والكابحة لعملية انتشاره. كان الباحثان براون وإسكومب Brown and هما من أول رعيل من بحثوا هذه العملية تفصيلاً، إذ درسا معدل إنشار ثاني اكسيد الكربون خلال مسام دائرية. ولقد وجدا أن معدل الانتشار يرتبط طردياً وقطر المسام المعزولة عن بعضها (قطر الواحدة منها من 2 الحي 6 مم). كما استخدم العالمان غشاء متعدد المتقوب لتحديد اكبر معدل للانتشار، موجدا أن المعدّل الأقصى كان عند قطر الفتحة 80% (ميكرون)، وكانت الفتحة تبعد عن جاراتها بمسافة عشر أمثال القطر. ويعنى ذلك أن الفتحات، مع بعدها الكافى عن بعضها البعض لم تعرقل أى منها الأخرى أثناء الانتشار. إن ثمور النباتات الحية بعيدة عن بعضها البعض لم تعرقل أن منها الأخرى من عشرة أمثال قطر الغر ومن هنا استنج الباحثان براون واسكومية أن اكبر إنتشار لثاني اكسيد الكبر ومن هنا استنج الباحثان براون واسكومية أن اكبر إنتشار لثاني اكسيد الكربون يحدث على سطح أوراق غالبية النباتات.

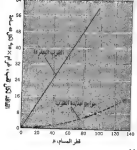
ويتفق كل من الباحثين تينج ولومسيس Ting and Loomis (38) مع براون



شكل 8-11 : إنتشار بخار الماء عبر أغشية ذات ثقب وحيان

واسكومبه، عندما وجد أن معدل إنتشار الماء (لقد افترضا أن ذلك ينطبق على حالة ثانى اكسيد الكربون) عبر فتحات دائرية منعزلة عن بعضها البعض يتناسب طردياً مع قطر الفتحة (انظر شكل 21-8).

ومع ذلك فقد وجدا أن سلفيهما أحطآ عندما استبعدا حدوث تداخل بين الثغور أثناء الانتشار، إذا بعدت عن بعضها البعض بما يزيد عن عشرة أشال القطر. فقد ثبت لديهما أن هناك تداخل في انتشار بخار الساء عندما كانت فتحات الغشاء تبعد عن بعضها بعشرة أمثال القطر. يوضح الشكل 21-9 التتأثج



شكل 9.12: مقارلة بين الانتشار عبر أغشية وحيدة الثقب وبين الانتشار عبر أغشية متعددة الثقوب. لاحظ القمدر المرموق من التداخل في حالة الأغشية عديدة الثقوب.

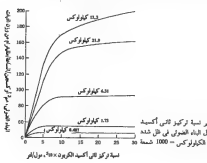
المقارنة للانتشار من خلال فتحة واحدة ومن خلال غشاء به العديد من الفتحات المعزولة عن بعضها، مع ثبات قطر الفتحة.

كما درس كل من تنج ولوميس تأثير غلق النفور على الانتشار، وتوصلا الى استناج أن والانتشار من والى داخل الورقة عبر فتحات الثغور لا يختلف اذا كانت الثغور مغلقة تماماً تقريبا، كثيراً عن الانتشار من خلال ثغور تامة الانفتاح، ولقد تثبت ميتشيل Mitchell من صحة وجهة النظير هذه من خلال عمله (ذلك الذى استعرض فيه أن انفلاق فتحات الثغور تماماً نتيجة نقص الماء لا يؤثر على معدل البناء الضوئى، الذى يبقى مستمراً وبمعدل ثابت حتى ذبول الموقة تماماً، وانطلق ميتشيل من هذا ليقول وان كمية ثانى اكسيد الكربون المحتصة بواسطة أوراق النبات، والتى بدت ثغورها منغلة ثانى اكسيد الكربون مصاوية تقريباً للكمية التى امتصتها نفس الأوراق عندما كانت فتحات الثغور مفتوحة تماماً». ولقد تحصل كل من فيردين ولومس Verduin and Loomis (36) على نتائج مشابهة عندما أجريا تجاربهما على الذرة ووجدا أن إمتصاص الأوراق على الذاني اكسيد الكربون كانت في معدلها العادى تقريباً.

سبة تركيز ثاني اكسيد الكوبون carbon dioxide concentration: تم الوقوف على العلاقة بين نسبة تركيز ثاني اكسيد الكربون ومعدل البناء الضوئي، لأول مرة في الدراسات الكمية لكل من كريزلر Kreusler (15,14) وبراون واسكرمية (7) وبانتانيللي Pantanelli (24) وعلى المقدل الرخط هؤلاء الباحثون أن معملل البناء الضوئي يتزايد طردياً مع زيادة نسبة ثاني اكسيد الكربون وذلك عند نسب التركيز القليلة. ولكن مع زيادة نسبة تركيز ثاني اكسيد الكربون عن حد معين يبدأ معدل البناء الضوئي في الهبوط، وفيما بعد ناقش بلاكمان العالمة تعتبر مثبطة لعملية البناء الضوئي. ولقد قالوا أن بعد التوصل إلى تركيز أمثل لهذا الغاز، يثبت معدل حدوث البناء الضوئي رغم زيادة نسبة التركيز في مدى واسع. وعلى وجه العموم فإن القول الأخير هذا يعتبر صحيحاً فيما عدا أن منحنيات تغير معدل

حدوث البناء الضوئي، لا تتطابق تماما مع ما وصفه بلاكمان. وربما يكون الشكل 12-10 تمثيلاً جيداً لتأثير نسبة تركيز ثاني اكسيد الكربون على معدل البناء الضوئي.

والسؤال الهام المطروح، هو هل يمكن زيادة نسبة تركيز ثاني اكسيد الكربون بدون حدود وبدون إضرار بالنبات؟. هذا مع العلم أنه من الصعب للغاية، بل وربما يكون مستحيلاً أن نذكر نسبة عامة تدل على التشبع بثاني اكسيد الكربون. ويمكن الاقتناع بهذا بسهولة، وذلك بسبب تواجد العديد من الاختلافات البيولوجية والتركيبية للنباتات المختلفة، وبناء على ذلك يكون هناك تفاوت واسع في نسب تركيز ثاني اكسيد الكربون الدالة على التشبع بالنسبة لتعدد أنه اع النباتات. فهناك بعض النباتات التي تسمح قابلياتها التركيبية بدخول كميات اكبر من ثاني اكسيد الكربون وبطرق اكثر فعالية، بينما هناك العديد من النباتات الأخرى الحاوية على كميات أقل أو اكبر من الانزيمات التي تسبب تثبيت الكربون. كما وأن هناك بعض النباتات الأخرى التي قد تصل إلى اقصي معدل للبناء الضوئي في ظل ظروف شدة الضوء الأقل، وبهذا تتأثر كمية غاز ثاني اكسيد الكربون المستفاد منها. كما وأن هناك حقيقة أخرى تجعل من



المتعذر اكتشاف نقطة التشبع بثاني اكسيد الكربون، تنحصر في أن هذا الغاز يصبح ساماً للنبات عندما يزيد تواجده عن حد معين فسيولوجيا. وعلى سبيل المثال فربما يظهر التأثير الضار لثاني اكسيـد الكربـون، جنبـاً إلـي جنب مع التأثيرات المشجعة للبناء الضوئي عند تركيزات معينة من هذا الغاز؛ ونعني بهذا أن التأثيرات الضارة لهذا الغاز ربما تتستر وراء النمو الكبير العام للنبات عندما يتواجد في جو غني بثاني اكسيد الكربون. وتختلف النباتات في احتمال الوجود تحت نسب عالية من ثاني اكسيد الكربون. هنالك شواهد تجريبية تدل على أن بعض الكاثنات المختبرية مثل الكلوريلسلا والسنيديسماس Chlorella and Scenedesmus تطيق العيش في ظل التركيز العالى لثاني اكسيد الكربون، اكثر من أوراق النباتات الراقية (1 ,34, 23, 16). لقد أظهرت التجارب في بحث واحد أن معالجة نبات الطماطم بنسب تركيز أعلى من ثاني اكسيد الكربون نتج عنها ظهور مناطق ميتة necrotic areas على أوراقها. وعندما رُجع بتركيز ثاني اكسيد الكربون الى النسبة الطبيعية، ظهرت للنبات أوراق جديدة، وبدأ النبات استثناف النمو الطبيعي. وتكرر ظهور هذه البقع من جديد عندما زيدت نسبة تركيز الغاز مرة أخرى، وهذا دليل قاطع على أن معالجة النبات بزيادة نسبة ثانمي اكسيـد الكربون هي التي تسببت في إصابة الأوراق (36).

على الرغم من ذكرنا سابقاً عن ثبات نسبة تركيز ثاني اكسيد الكربون في الجوء هناك أمثلة تدل على وجود انحراف عن هذه النسبة في بعض المناطق علماً بأن هذه الانحرافات كانت كبيرة. فمثلاء مما لاشك فيه أن المساحات التي يحدث فيها البناء الضوئي بكثرة، مثل جو الغابات وفوق حقل مزروع بالذرة أو الحنطة بكثافة، نجد أن نسبة تركيز ثاني اكسيد الكربون أقل كثيراً عن معدلها العلميعي، وذلك أثناء ساعات النهار. لقد أثبتت دراسة أجراها كل من فيردين ولومس (39) أن نسبة تركيز ثاني اكسيد الكربون المقاسة على ارتفاع فيردين ولومس (39) أن نسبة تركيز ثاني اكسيد الكربون المقاسة على ارتفاع استيمتر فوق حقل مزروع بالذوة الأمريكية، قد وجدت تتسراوح في المتوسط بين 60.045، أثناء الليل (النهاية العظمي) الى 50.05 أثناء ساعات المتوسط بين ولاتفاه هذه الدراسة فقط الكيفية التي تتضاءل فيها نسبة ثاني اكسيد

الكربون فوق مساحات كثيفة الزراعة نتيجة حدوث البناء الضوئمي، ولكن أيضا كيف ترتفع هذه النسبة عن معدلها عند توقف عملية البناء الضوئمي، ويبدأ مفعول التنفس في الظهور بجلاء.

هناك اعتبار هام آخر يعرض لنا أثناء الحديث عن النسبة المئوية لتركيز غاز النبية المؤية لتركيز غاز النبية المحيطة بالنبات، الا وهو الارتفاع المزروع عنده النبات (عن سطح البحر). فعلى الرغم من أن نسبة تركيز ثاني اكسيد الكربون في الجو هي 0.00% عند سطح البحر، إلا أن الضغط الجزئي المحتوز عند سطح البحر، وألا أن الضغط الجزئي لهذا الغاز طردياً مع زيادة الارتفاع عن سطح البحر، وعلينا ان نذكر أن الضغط الجزئي لثاني اكسيد الكربون عند إرتضاع 5000 متر أقل من نصف ضغطه الجزئي عند سطح البحر. غير أن تأثير هذا الانخفاض في ضغط ثاني اكسيد الارتفاع تعسر محيراً حتى الآن النبية لعملية البناء الضوئي، وذلك من حيث أن هناك مشاهدات تتحدث بأن البناء الضوئي، يحدث بمعدلاً عن البياء الضوئي، يحدث بمنعة كثيراً في النباتات الجبلية (35).

درجة الحرارة Temperature

ترتبط عملية البناء الضوئي، مثلها في ذلك مشل باقعي العمليات الحبوية، بمدى معين لتفاوت درجة الحرارة، يمكن تقديره مبدئياً بذلك الففاوت الذي تحتمله مركبات البروتين. ونعلم على وجه العموم أن هذه المركبات تنشط ما بين الصفر المئوى و ورجة ستين معوية. وعلى الرغم من عدم إعتماد القسم الكيميائي الضوئي من عملية البناء الضوئي على درجة الحرارة، إلا أن قسمه البيولوجي الكيميائي، حيث يتحكم النشاط الانزيمي في سيره فيتمد تماماً على درجة الحرارة، غير أن النباتات تظهر في هذا المجال قابلية عالية على التكيف مع تفاوت ملحوظ في درجات الحرارة بما يصل إلى الحدين الأدنى والأقصى

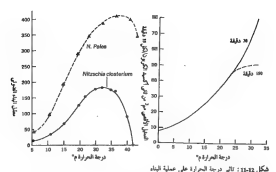
الأضرار الناجمة عن تجاوز الحدين الأدنى والأعلى للرجات الحرارة أوغير المسترة وغير الناء الضرق بصورتين مباشرة وغير مباشرة نتيجة لانخفاض درجة الحرارة. إذ يميق انخفاض درجة الحرارة معلل حدوث البناء الضوقى مباشرة» بسبب انخفاض النشاط الانزيمى المؤثر في تفاعلات الظلام لعملية البناء الضوئى. كما تتأثر سلباً عملية البناء الضوئى بصورة غير مباشرة بسبب تكون الجليد داخل الخلية وخارجها. يكون تأثير تكون الجليد داخل الخلية وخارجها. يكون تأثير المجلد خارج جدران خلايا النباء هو سحب الماء من الخلايا الحية، يمن يتما يسبب تكون الجليد داخل الخلية، ليس فقط في سحب الماء الحر من الخلية، ولكن في حدوث أضرار ميكانيكية بتغيير تركيب بنية الخلية وبالاستيداتها الخضراء أيضا. كما وتسبب الأضرار الميكانيكية أيضا تحطيم اللاستيدات الخضراء أيضا. كما وتسبب الأضرار الميكانيكية أيشا تحطيم اللاستيدات الخضراء أي التركيب المؤوى للسيتوبلازم والبلاستيدات الخضراء التخشراء القوى الميكانيكية.

كما هو معروف، فإن كل العمليات الخلوية الهامة يمكن أن تتوقف تماماً
بتعريض الخلية لدرجة حرارة عالية. وبطبيعة الحال فعند تعريض الخلية لدرجات
حرارة عالية للغاية يحدث مايسبى «بالوفاة الحرارية Thermal death في الحال.
إلا أن تعريض الخلايا الحية لدرجات حرارة أعلى من درجة حرارتها قليلا،
لايسبب حالة الوفاة في الحال، ولكن تصبح الأخيرة عملية منتظمة تتم ببطء،
ربما نشاهدها بملاحظة المعدلات المتضائلة لكل العمليات الحيوية (ومن بينها
البناء الضوئي). ربما يكون التأثير المعاكس لارتفاع درجة الحرارة من التأثيرات
التي تزول بزوال المؤثر وذلك في البداية، ولكن سرعان ما تتحول هذه التأثيرات
إلى تأثيرات لارجعة فيها إذا زادت مدة تعريض الخلايا الحية لدرجة الحرارة
المرارقةة. وعلى الرغم من أن «الوفاة الحرارية» تحدث عادة في معظم الأوراق
المرتفعة. وعلى الرغم من أن «الوفاة الحرارية» تحدث عادة في معظم الأوراق
والطحالب بتعريضها لدرجة حرارة تشراوح بين 55° و 60° معوية (28)، فإن

انقطاع عملية البناء الضوئى يقع عند درجة أقل من ذلك قليلاً، بما يوحى أن ضرر ارتفاع درجة الحرارة وقع في الجهاز المسئول عن البناء الضوئى نفسه، وليس على السيتوبلازم المحيط. عند تعريض الخلايا الحية للرجة حرارة عالية وليس على السيتوبلازم المحيط. عند تعريض الخلايا الحية للرجة حرارة عالية بالزيادة عن المعلل الطيعي، مما يلل على أن الضرر الحرارى هو عملية تدمير بطيء وهذا مانراه فيما بعد بالإبطاء الحرارى لمفعول الانزيمات Thermal (28) بطيء وهذا مانراه فيما معد الإبطاء الحرارى لمفعول الانزيمات أجراها الباحثان نوداك وكوب deactivation of enzymes ذلك بجلاء في دراسة أجراها الباحثان نوداك وكوب Noddack and Kopp (22)، حيث درسا تأثيرات درجة الحرارة على البناء الضوئى للكلوويللا (شكل 12-11). يقضع من هذه الدراسة أن تعريض النبات للرجات حرارة مرتفعة أثناء مدد وجيزة يوصلنا إلى درجة مثلى، من حيث معدل البناء الضوئى، هي 300 مئوية. ولكن مع إطالة مدة تعريض الكائن للدرجة حرارة مرتفعة الى ثلاثة أضعاف المدة، نجد أن درجة 22 مئوية هي الدرجة المثلى للعملية.

تأثير درجة الحرارة على معنل البناء العنولي photosynthesis: يتسبب ارتفاع درجة الحرارة عموماً في التعجيل بعملية البناء الضوئي، عندما تثبت العوامل الأخرى، ولا تصبح من العوامل المحددة. وتجرى هذا الزيادة وفق معادلة خطية عند درجات الحرارة المتخفضة، ولكن سرعان ما يبدأ التأثير في الهبوط عند الوصول إلى درجات حرارة عالية، وأخيراً تصل الزيادة إلى معدلها الأقصى تتوقف بعده عملية البناء الضوئي. ويتغير الحد الأمثل هذا للنباتات المختلفة، وكذلك بإختلاف مدد تعريض الباتات لدرجات الحرارة هذه (انظر الشكل 1-12).

يمكن القول بأن تأثير درجة الحرارة على معدل البناء الضوعى يطابق تقريباً تأثير درجات الحرارة على التفاعلات الانزيمية، وفي هذه الحقيقة نجد ما يساند النظرية القائلة بأن في إيطال أو إحماد النشاط الانزيمي يكمن السبب الرئيسي في توقف البناء الضوئي عند درجات الحرارة العالية. ومن الأرجح أن تكون هذه



سمان عاديد المو لاستاد المورات على عند الأمثل إلذا الضوارة على ممثل البناء المحلورة المرارة على ممثل البناء المثلث المثل

النظرية صحيحة. ومع ذلك على المرء أن يتذكر أن هناك عوامل أخرى تؤثر في هذه العملية لا نستطيع الاحاطة بها كلها. فمثلا، ربما يصير معدل إمتصاص ثانى اكسيد الكربون هو العامل المحدد للبناء الضوئى في ظل إرتفاع معملل البناء الضوئى، على الرغم من وجود النبات في جو يحوى النسبة المثلى لتركيز ثانى اكسيد الكربون وربما يكون تراكم نواتج عملية البناء الضوئى من العوامل المؤثرة سلباً على معلل البناء الضوئى.

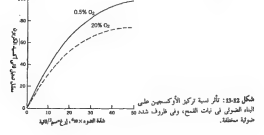
من النادر الوصول الى المعدل الأمثل للبناء الضوئى فى ظل الظروف الطبيعية. ففى أغلب الأحوال يكون الضوء أو نسبة تركيز ثانى اكسيد الكربون الضوء أو نسبة تركيز ثانى اكسيد الكربون أو كلاهما العاملين المحددين للمعدل. وتوضح اكتشافات توماس وهيل (37) Thomas and Hill بجلاء حقيقة أن تأثير اختلاف درجات الحرارة على معدل البناء الضوئى فى الظروف الحقلية غير موجود من الناحية العملية فى مدى تباين درجات الحرارة بين 16° و 29° مئوية.

الأوكسجيسن Oxygen

ربما يكون من الأمور المحيرة للغاية ملاحظة بعض الباحثين أن نسبة تركيز الأوكسجين في الجو (21%) تضر بعملية البناء الضوئي. وتتضح هذه الحقيقة بجلاء من خلال البحث الذي أجراه ماك – آليستر McAlister ومايرز (19) (Myers بابرازهما تأثير التركيز العالى والمنخفض للأوكسجين على معدل البناء الضوئي في نبات الحنطة (شكل 13-13).

ورغما عن ذلك، هناك نتائج لباحثين آخرين استخلصوها من تجارب أجريت على الكلوريللا، بوصفها كائنات مختبرية، جاءت مخالفة لما ذكر أعلاه. فلقد ثبت معدل البناء الضوئي لهذه الكائنات، سواء في جو من النتروجين الخالص أم في الهواء (أي بوجود الأكسجين بنسبة تركيز 21%)، إلا أن جو الأوكسجين الخالص قد تسبب في إبطاء معدل البناء الضوئي (41). وبناء على هذه الدراسة نستنج أن درجة تركيز الأوكسجين في البجو ليست ضارة بالنسبة للنبات.

علينا الآن بحث أسباب إحتمال تحول الأوكسجين الى عامل مثبط لحدوث البناء الضوئى. علينا أن تتذكر قبل كل شيء أن الأوكسجين هو عنصر هام للغاية لعملية التنفس، تلك العملية المنافسة لعملية البناء الضوئى فى الاستحواذ على بعض النواتج البينية فى النبات. وحيث تدخل هذه النواتج فى كل من الغمليتين،



للها يكون مشروعاً أن تتوقع حدوث تدافس وتداخل بين العمليتين وكذلك حدوث تأثيرات متبادلة بينهما. فوجود الأوكسجين يشجع على حدوث التنفس بمعدلات أعلى، مما يتيح لهده العملية ظروفا مواتية لمنافسة قوية مع العملية الأخرى للاستحواذ على النواتج البينية. ومن هنا يتأخر معدل حدوث البناء الضوئي إذا ماشح وجود أحد الدواتج البينية التي استحوذ عليها التنفس.

وثانيا، ربما يتنافس كل من الاوكسجين وثانى اكسيد الكربون على الحصول على الهيدوجين، عندما يختزل الأوكسجين بدلاً من ثانى اكسيد الكربون (9). وربما تختزل الانزيمات المشاركة بعمليات كيميائية ضوئية، وتساهم باعطاء هيدوجينها الى الأوكسجين بدلاً من ثانى اكسيد الكربون، وبذا تعطل عملية البناء الضوئي.

وبهذا يتضم لنا من الناحية التجريبية التأثير المثبط للأوكسجين في عملية البناء الضوئى. غير أن حدوث العلاقة بين إعاقة الأوكسجين للبناء الضوئى وعملية البناء الضوئى نفسها ليست واضحة الحدود والمعالم تماماً حتى الآن.

الماء Water

من الصعب تماماً الوقوف تجريباً على مدى إعاقة شع Poficiency إمداد النبات المسوئى النبات المسوئى فكمية الماء التى يحتاجها البناء الضوئى تعتبر أقل بكثير من تلك الكمية التى يحتاجها النبات للمحافظة على حياته. ومن هنا يعتقد بأن شح الماء فى النبات سوف يعطى تأثيراته السلبية على منظومة الحياة فى النبات بشكل عام، ومنها عملية البناء الضوئى بطريقة غير مباشرة، وسوف تقع هذه التأثيرات السلبية على النبات قبل أن تظهر التأثيرات المباشرة الشعر المعا، طويل نسبياً. وسوف يعطل هذا، طبعاً،

عملية البناء الضوئى جنباً الى جنب مع العمليات الحيوية Vital processes الهامة الأخرى في الآلية البيولوجية Biological mechanism.

لاحظ بعض الباحثين الآخرين انخفاض معدلات البناء الضوئى المصاحبة لشيد والمناء في التربة. فعثلا لاحظ شنيد وتشيلد س 29) Schneider & Childers ويشيلد س 29) Schneider & Childers النخفاض معدل البناء الضوئى الى النصف في أشجار التفاح النامية في تربة جففت من محتواها المائي تدريجياً. كما لاحظا هذا الانخفاض قبل ظهور ذبول أوراق الشجرة. ولوحظت تنائج مماثلة في أيحاث لوستالوت Loustalot على أشجار جوز البيقان Pecan trees هذا وقد حدث انخفاض اكبر في معدلات البناء الضوئى في ظل الظروف المشجعة لعملية النتح.

ومما لاشك فيه؛ فإن هذه العوامل المثيطة للبناء الضوئى قد نتجت أساساً من قلة هدرجة Hydration البروتوبلازم ونتيجة لانفلاق النغور. سوف يؤثر تخليص البروتوبلازم من محتواه المائى على التركيب الغروى للبروتوبلازم، وبهذا تأثر عمليات التفاعل الحيوى مثل التنفس والبناء الضوئى... الغ. وتضعف كفاءة الانزيمات من جراء انتزاع الماء من البرورتوبلازم، مما يعين طبعاً معدلات حدوث العمليات الهامة. وكما جاء في أعمال راينوفيتش Rabinowitch ، (26) تعتبر عملية البناء الضوئى اكثر حساسية بالنسبة لشح الماء عن غيرها من العمليات الحيوية الأعرى (التنفس مثلاً). وربعا يكون أحد أسباب هذا هو الضرر الفيزيائى الحادث من فقد الماء في تفيير التركيب تحت الجزيئى العقباء أهمية ترتيب الجزيئات في البلاستيدات الخضراء.

اعتقد الكثير من الباحثين بأن العامل الأهم في اعاقة عملية البناء الضوئى بسبب شع الماء، يكمن في انفلاق التغور. فكما هو معروف فإن شع الماء في النبات يسبب انفلاق ثفور أوراقه، مما يسبب إعاقة عملية إمتصاص ثاني اكسيد الكربون. وحيث أن نسبة ثاني اكسيد الكربون في الهواء تعتبر منخفضة عادة، بحيث لايكون وجوده العامل المحدد لحدوث البناء الضوئي في ظل الظروف الطبيعية، يصبح انخفاض إمتصاصه سبباً لانخفاض معدل حدوث البناء الضوئي. ومع ذلك فلقد تحدث بعض الأبحاث المنجزة في هذا المجال، تلك النظرية من أساسها. فمثلا، وجد الباحث ميتشيل Mitchell (21) أن معدل البناء الضوئي يبقي ثابتاً إلى أن تذبل إلى قة تماماً. أما فيردين ولومس Verdiun and Loomis (39) فلقد وجدا أن إمتصاص ثاني اكسيد الكربون يبقى دونما تغيير تقريبا حتى في الأوراق التي يدى ذيولها واضحاً وذلك في تجاربهما على أوراق اللرة Zea L. eaves. وأخيراً نرى في أبحاث كل من تينج ولومس (38) هذا الاستنتاج أبضا: ويستم الانتشار عالياً ومنتظماً الى أن تنغلق الثغور تماماه.

وتفسير ذلك أن الثغور التي تظهر منغلقة تماما تحت المجهر، تكون مفتوحة بدرجة كافية في واقع الأمر للسماح للامتصاص الطبيعي لثاني اكسيد الكربون. وبناء على ذلك يمكن استنتاج أن تفسير الانخفاض الملحوظ في معدل البناء الضوئي في ظروف شح الماء، لايرجع الى انغلاق فتحات الثغور وحده. فعلي الارجح يوجد العديد من العوامل الأخرى الداخلة في هذه العملية، علاوة على انغلاق الثغور، التي تعتب أحد العوامل فقط.

REFERENCES

- 1. Ballard, L. 1941. The depressant effect of carbon dioxide upon photosynthesis. New Phytologist 40: 276,
- 2. Barker, H. 1935. Photosynthesis in diatoms. Arch. Mikrobiol. 6:141.
- 3. Billings, W., and R. Morris. 1951. Reflection of visible and infrared radiation
- from leaves of different ecological groups. Am. I. Botan. 38:327.

 4. Böhning, R. 1949. Time course of photosynthesis in apple leaves exposed to continuous illumination. Plant Physiol. 24:222.
- 5. Bormann, F. 1956. Ecological implications of changes in photosynthetic response of Pinus taeda seedling during ontogeny. Ecology 37:70.
- 6. Brown, H., and F. Escombe. 1900. Static diffusion of gases and liquids in relation to the assimilation of carbon and translocation in plants, Phil. Trans. Roy. Soc. London 193B:223.
- 7. Brown, H., and F. Escombe. 1902. The influence of varying amounts of carbon dioxide in the air on the photosynthetic process of leaves and on the mode of growth of plants. Proc. Roy. Soc. 70B:397.

 8. Freeland, R. 1944. Apparent photosynthesis in some conifers during winter.
- Plant Physiol. 19:179.
- 9. Gaffron, R. 1960. Energy storage. In F. C. Steward, ed., Plant physiology. New York: Academic Press.
- 10. Gessner, F. 1937. Untersuchungen über Assimilation und Atmung aubmerser Wasserpflanzen, Jb. wiss, Botan, 85:267.

- Heinicke, A., and N. Childers. 1937. The daily rate of photosynthesis during the growing season of 1935, of a young apple tree of bearing age. Cornell Univ. Agr. Expl. Sta. Mem. 2013.
- Hill, R., and C. Whittingham. 1953. The induction phase of photosynthesis in Chlorella determined by a spectroscopic method. New Phytologist 52:133.
- Kandler, O., and F. Schötz. 1956. Untersuchungen über die photoxydative Farbstoffizerstörung und Stoffwechselhermung bei Chiorella mutanten und panaschierten Oenotheren. Z. Naturiorsch. 11b:708.
- Kreusler, U. 1885. Über eine Methode zur Beobachtung der Assimilation und Athmung der Pflanzen und über einige diese Vorgänge beeinflussenden Momente. Lau. Jahrb. 14:913.
- Kreusler, U. 1887. Beobachtungen über die Kohlensäure-Aufnahme und-Ausgabe (Assimilation und Ahmung) der Phanzen. II. Mitthellung. Abhängigkeit von Entwicklungszustand-Binfluss der Temperatur. Lau. Jahrb. 16:711.
- Livingston, R., and J. Franck. 1940. Assimilation and respiration of excised leaves at high concentrations of CO₂. Am. J. Botan. 27:449.
- Livingston, R., and E. Fujimore. 1957. Interactions of chlorophyll in its triplet state with oxygen, carotene, etc. Nature 180:1036.
- Loustalot, A. 1945. Influence of soil moisture conditions on apparent photosynthesis and transpiration of pecan leaves. J. Agr. Research 71:519.
- McAlister, E., and J. Myers. 1940. The time course of photosynthesis and fluorescence observed simultaneously. Smithsonian Inst. Misc. Collection 99, No. 6.
- Meyer, B., and D. Anderson. 1952. Plant physiology. Princeton, N.J.: D. Van Nostrand.
- Mitchell, J. W. 1936, Effect of atmospheric humidity on rate of carbon fixation of plants. Botan. Gaz. 98:87.
- 22. Noddack, W., and C. Kopp. 1940. Z. physik. Chem. 187A:79.
- Osterlind, S. 1948. The retarding effect of high concentrations of carbon dloxide and carbonate ions on the growth of a green alga. Physiol. Plant. 1:170.
- Pantanelli, E. 1903. Abhängigkeit der Sauerstoffausscheidung belichteter Pflanzen von äusseren Bedingungen. Jahrb. Wiss. Botan. 39:167.
- Pokrowski, G. 1925. Über die Lichtabsorption von Blättern einiger Bäume. Biochem. Z. 165:420.
- Rabinowitch, E. 1945. Photosynthesis and related processes. Vol. I. New York: Interscience Publishers.
- Rabinowitch, E. 1951. Photosynthesis and related processes. Vol. II, Part 1. New York: Interscience Publishers.
- Rabinowitch, E. 1956. Photosynthesis and related processes. Vol. II, Part 2. New York: Interscience Publishers.
- Schneider, G., and N. Childers. 1941. Influence of soil moisture on photosynthesis, respiration, and transpiration of apple leaves. Plant Physiol. 16:565.
- Seybold, A. 1932. Über die optischen Eigenschaften der Laubblätter. Planta 16:195.
- Seybold, A. 1932. Über die optischen Eigenschaften der Laubblätter. II. Planta 18:479.
- Smith, E. 1938. Limiting factors in photosynthesis: light and carbon dioxide. J. Gen. Physiol. 22:21.
- Stainer, R. 1959. Formation and function of the photosynthetic pigment system in purple bacteria. In The photochemical apparatus—its structure and function. Brookhaven Symp. Biol. 11:13.
- 34. Steemann-Nielsen, E. 1955. Carbon dioxide as carbon source and narcotic in

- photosynthesis and growth of Chlorella pyrenoidosa. Physiol, Plant. 8:317.
- Talling, J. 1961. Photosynthesis under natural conditions. Ann. Rev. Plant Physiol. 12:133.
- Thomas, M. 1955. Effect of ecological factors on photosynthesis. Ann. Rev. Plant Physiol. 6:135.
- Thomas, M. D., and G. R. Hill. 1949. Photosynthesis under field conditions. In J. Franck and W. E. Loomis, eds., Photosynthesis in plants. Ames, Iowa: Iowa State College Press.
- Ting, I. and W. Loomis, 1963. Diffusion through stomates, Am. J. Botan. 50:866.
- Verduin, J., and W. E. Loomis. 1944. Absorption of carbon dioxide by maize. Plant Physiol. 19:278.
- Wassink, E. C., and J. A. H. Kersten. 1946. Observations sur le spectre d'absorption et sur le role des carotinoides dans la photosynthèse des distomées. Enzymologia 12:3-32.
- Wassink, E., D. Vermeulen, G. Reman, and E. Katz. 1938. On the relation between fluorescence and assimilation in photosynthesizing cells. Enzymologia 5:100.
- Wolken, J., and A. Mellon, 1957. Light and heat in the bleaching of chloroplasts in Euglena. Biochim. Biophys. Acta 25:267.

الكشف عن العناصر الضرورية وتوفرها ومدى اتاحتها للنبات Detection, occurrence, and availability of the essential elements

مقدمة Introduction

سوف نناقش في الفصول الثلاثة التالية المبادىء الاساسية للتغذية بالعناصر المعدنية، وهو موضوع قد تم التعرف عليه في الزراعة منذ القدم، الا انهم في ذلك الحين لم يتفهموه بوضوح، فلقد لوحظ بوضوح في المجتمعات الزراعية البدائية ان اضافة مخلفات النبات والحيوان للتربة قد ضاعفت من محصولية الارض، وقد يذكر القارىء اننا اشر نا لملاحظات العالم ودوارد Woodward في عام 1699 ومفادها ان النباتات تعيش وتزدهر وتنمو بسرعة اكبر في المياه المحملة بالطين اكثر من مياه الأمطار النقية. وكانت هذه ملاحظة غرية في ذلك الحين الا انها قد فقدت غرابتها بمرور الوقت. وتبحدر الأشارة هنا ان السهولة التي نفسر بها تلك الظاهرة اليوم تقوم في الاساس على تراكم الاعمال البحتية التي قام بها العديد من العلماء الرواد الاوائل ومنهم ودوارد.

علينا ان نذكر العالم دى سوسر de Saussure لتبوفه من خلال ابحاثه على اعتماد النباتات على العناصر الموجودة في التربة. اذ استعرض في كتابه المعنول Recherches والذي نشر عام 1804، نجده قد بين بوضوح أن العناصر المعدنية غير العضوية الموجودة في رماد ash النبات قد حصل عليها الانجير من التربة عبر المنظومة الجذرية للنبات. كما وذكر ان العناصر المعدنية بما فيها النيروجين والذي اخذها النبات من التربة كانت ضرورية لنموه وتطوره. وعلى الرغم من الشواهد التجويية القوية التي قدمها دى سوسر في كتابه فأن اثبات مشاركة المكونات عير العضوية التي عثر عليها بدقة حتى عضدها عالم آخر بابحاثه ويدعى ليبع وحدة كمالم لكى تثبت هذه النظرية ويجرى قبولها من عموم العلماء.

علارة على تقديم الشواهد على الدور الاساسى الذى تلعبه المكونات غير العضوية في النات وحياته. ويمكننا القول ان الرسالة التي بعث بها العامل ليبح للمنظمة البريطانية لتطوير العلوم في عام 1840 كانت بمثابة اشارة البدىء بتقدم الابحاث والمعارف حول التغذية المعدنية للنبات التي وصلنا اليها اليهم.

العناصر العديدة الموجودة في البات Various elements found in plants العناصر الاساسية Major elements

لقد قام كل من العالمين ساتش وكنوب Sach and Knop في حوالي عام 1830 المحاولات جادة لتحديد المكونات المعدنية للنباتات باسلوب تجريبي، مستخدمين المحاليل الفذائية بدلاً من التربة عند الزراعة. لقد تمكنا من اثبات أن عشرة عناصر طبيعية هي العناصر الاساسية اللازمة لنمو النبات. وكانت هذه العناصر هي كالتالي: الكربون Carbon) والهيدروجين H) Hydrogen) والهيدروجين (C) Oxygen) والهوتاسيوم (R) Nitrogen) والنبروجين (P) Phosphorus) والمحميس والكالسيوم (R) (R) (Magnesium والمحميس والكالسيوم (Calcium) والكبريت S) والكبريت (S) Sulfur والمحمية المناصر العشرة السابقة هي المزامة لحياة النبات ونموه الطبيعي وتطوره. غير اننا نعرف اليوم ان هناك خمسة عناصر اخرى على اقل تقدير تعتبر هامة ايضاً لنمو غالبية النباتات على الرغم من احتياج النباتات للكميات القليلة منها، كما ان هناك العديد من العناصر الاضافية الاخرى.

العناصر النزرة Trace elements

بسبب تخلف الطرق التحليلية في زمن العالمين ساتش وكنوب بالمقارنة بمستواها اليوم لم يتمكنا من الكشف عن الكميات الضئيلة للغاية لبعض العناصر في النباتات (وتسمى هذه العناصر بالعناصر النزرة التي اشرنا اليها). كما وان تلوث المياه المستخدمة عند الزراعة لم يتمكن من تفينها بالدرجة التي تتطلبها وعلاوة على هذه وتلك فلقد تم الكشف عن عناصر اخرى على انها ضرورية للنمو الطبيعي لبعض النباتات. الأ أن هذه العناصر الاخيرة لم يشبت فاعليتها ودورها في نمو الغالبية من النباتات. وتتضمن هذه العناصر الاخيرة الصوديوم (Na) Sodium والالمنيوم (Si) Silicon والحاليوم (Ga) Galdium) والجاليوم (Co) Cobalt (Co) والجاليوم (Co) Cobalt (Co).

طرق الكشف Methods of detection

ان العديد من طرق الكشف التى استخدمت فى الدراسات الأولى بالنسبة لتغذية النبات لاتزال تستخدم حتى يومنا هذا. وتشمل الطرق التفنية لدراسة تغذية النباتات معملياً فى العالم اجمع طرق مثل تحليل رماد النباتات وكذلك طرق الاستنبات سواء فى الوسط المائى او الرملى. الا انه تجدر الاشارة الى ان هذه الطرق قد ادخل عليها العديد من التحسينات والتدقيق.

تحليسل الرمساد Ash analysis

من الاساليب المعقولة لاستقصاء وجود العناصر المعدنية في النبات هي طريقة
تعريض الاخير لدرجات حرارة عالية (حوالي 600°) ثم تحليل الرماد المتبقى للكشف
عن مكوناته. اذ لا يتبقى في الرماد غير العناصر المعدنية mineral elements اما
المركبات العضوية organic compounds وتتحلل بفعل الحرارة وتهـرب على شكل
غازات. حيث ان العناصر الاساسية (الكربون والاركسجين والهيدروجين) فتخرج بناء
على ذلك على شكل ثاني اوكسيد الكربون ولاركسجين والهيدروجين) فتخرج بناء
هذه العناصر الاخيرة وهي الكربون والاركسجين والهيدروجين فأن عنصر النيتروجين
ايضاً لا يمكن الكشف عن كمياته بدقة بواسطة هذه الطريقة وذلك لان بعضاً من هذا
الغاز يخرج على شكل غاز الامونيا Ammonium او النتروجين. أما العناصر المعدنية
الاخيرى المكونة للنبات والتي قد سبق إن امتصها من التربة فتتواجد في رماد النبات.
يُوضح الجدول (1-13) مثالاً لنتيجة تحليل رماد الذرة Zea mays ومكوناته المعدنية.

على الرغم من انه ربما يعتقد ان تحليل رماد النبات للكشف عن عناصره المعدنية جدول (1-13): تحليل رماد نوع من نباتات الذرة Prideo(Salinecom، زرع في منهاتن، كنساس. ٥

العناصر Elements	الوزن بالجرام Weight, grams	السبة من إجمالي الوزن الجاف #Total dry weight
نتروجين	12.2	1.459
فسفور	1.7	0.203
بوتاسيوم	7.7	0.921
كالسيوم	1.9	0.227
مجنيسيوم	1.5	0.179
کبریت	1.4	0.167
حديد	0.7	0.083
سليكون	9.8	1.172
الومينيوم	0.9	0.107
كلور	1.2	0.143
منجنيز	0.3	0.035
عناصر غير محددة	7.8	0.933

[.] عن كتاب ميللر Miller ، فيسيولوجيا النبات، 1938، دار ماجروهيل، بإذن خاص (بالانجليزية).

يعتبر طريقة لتحديد الكميات النسبية للمكونات المعدنية للنبات الا انه تبجدر الاشارة هنا الى ان هذا التحليل ما هو الا طريقة تقديرة. اذ ان هناك العديد من المتغيرات التي تحرل دونما ان يعطى هذا التحليل ما هو الا طريقة تقديرة. اذ ان هناك العديد من المتغيرات التي تحرل دونما ان يعطى هذا التبحز او التصميد vaporization or sublimation اى تحول بعض المواد من حالتها الصلبة الى الغازية. وعلى وجه العموم لا تتواجد العناصر بدرجة عالية من النقاوة في الرماد ولكنها تكون في الغالب على شكل اكاسيد Oxides. كما وان التحاليل الكمية والنوعية للرماد للكشف عن وجود مختلف العناصر يعتمد في الاساس على معالجات كيميائية مختلفة. ولذلك فأن تراكم الخطأ الناتج عن كل هذه الحقائق يصبح كبيراً بدرجة تحول دون التعويل بشدة على المعطيات الكمية المستحصل عليها من تحليل رماد انسجة النبات.

الزراعة في المحاليل Solution cultures

لم يتردد العلماء كثيراً في تقرير الاستحالة العملية لاستخدام التبهة كوسط لانبات النباتات لاجراء العديد من الدراسات للوقوف على احتياجات النبات من العناصر المعدنية، فهناك استحالة مادية لتخليص التربة من كل مكوناتها المعدنية التي يستخدمها النبات لنموه ومن ثم اضافة هذه العناصر المعدنية بالكميات الكافية لتغذية النبات عبر جفوره، وبدلاً من ذلك فأن استخدام المحاليل للاستنبات توفر وسيلة عظيمة للتحكم في كميات ونسب الاملاح المعدنية التي تعطى للنبات في أي من هذه التجارب، كما وإن هناك سببان وجيهان آخران لاستبدال استنبات النباتات في ألتربة باستبناتها في محاليل لأجراء تجارب التغذية المعدنية هما خواص الماء الرائعة في اذابة العناصر وكذلك السهولة النسبية لتخليص الماء من معظم التأثيرات الملوثة الاخرى.

يمكن اجراء دراسات كمية جيدة للوقوف على احتياجات النبات من العناصر الغذائية المعدنية وذلك باستخدام الماء كبيئة للاستنبات. ومع ذلك فيجب إيادء اهتمام كبير والاعتناء ببعض التفاصيل الصغيرة وذلك بهدف الوصول الى نتائج مرضية. فيسبب امكانية التوصل لنمو مرضى عن طريق استخدام كميات ضئيلة للغاية من العناصر النزرة تظهر باستمرار مشاكل النلوث بهذه العناصر. ويعتبر الوسط المحيط بالجدر بعض مصادر التلوث هذا، جنباً الى جنب مع المواد الكيميائية المستخدمة وكذلك اللوعية

المستخدمة في الزراعة، وكذلك الماء والات القطع والبذور وكذلك الاتربة العالقة في الهواء المحيط. ومن الواضح ان الاستيماد الكامل لهـذه العناصر الملوثة وتأثيرها يعتبر من الاستحالة بمكان، الا انه يمكن التقليل من فعلها للحد الادني.

لقد اسفرت الكثير من الدراسات عن الوقوف على حقيقة أن أفضل الأوعية الحاوية لمحاليل الاستنبات يجب ان تكون مصنوعة من زجاج سليكات البورون Borosilicate أو البولى اثلين الطبيعى Borosilicate أو البولى اثلين الطبيعى Borosilicate أو المحدد ومثالاً على ذلك هو استخدام مثل هذه المواد الا انه يتوقع حدوث بعض التلوث ومثالاً على ذلك هو وجود مادة البورون في زجاج سليكات البورون، بل وربما وجود الموليبدينيوم والكوبلت في البولى اثلين polyethylene. كما وان الماء الذي سبق تقطيره في وصوف يكون ملوثاً بنزر يسير من النحاس والزنك والموليبدينوم، وموف يكون من الواجب اعادة تقطير الماء في أوعية مصنوعة تماماً من زجاج سليكات البورون لكى يتم التخلص من الشوائب هذه (43) 55). هناك طريقة مربره فوق مربية النويرة وهي تمريره فوق. والتجات تبادل الايونات الموجبة والسالبة Cation and anion exchange (21) Cation and enone cechange). resins

لقد كانت المواد الكيميائية بادئة ذى بدء المستخدمة فى التغذية النباتية هى المصدر الاساسى للتلوث. وكان يجب ان تنقى هذه المواد الكيميائية بوسائل مختلفة قبل اثبات نقص العنصر النزرى المعين. إلّا أنه من الممكن اليوم شراء هذه المواد الكيميائية بمواصفات نقاء كافية لاجراء مثل هذه الدراسات، ومع ذلك فأن هذه العناصر موف يكون فيها بعض شوائب نزرية اخرى.

ويمكن للمرء ان يلاحظ من خلال المناقشة التى اجريناها اعلاه ان غالبية الصموبات المتعلقة بدراسات التغذية المعدنية للنبات تكون داخلة ضمن التلوث بالعناصر النزرية. الا انه يمكن اجراء الدراسة على مدى النقص الحادث في عناصر التغذية الاساسية بسهولة كبيرة وذلك بسبب الكميات الكبيرة نسبياً التى يحتاجها النبات لنموه الطبيعى من هذه العناصر. وفي هذه الحالة تكون الكميات القليلة من التلوث ليست ذات تأثير كبير ولا تشكل معضلة.

ومع ايلاء المشكلات المبينة اعلاه الاهتمام الواجب تكون الخطوة التالية هي اعداد كميات مركزة جاهزة للاستخدام من محاليل الاملاح غير العضوية التي تحتوى على العناصر الضرورية لنمو النبات بصورة طبيعية. وعندما يتم تحضير المحاليل الضرورية كل على حدة وكذلك وجود الاوعية المناسبة للزراعة، تملأ هذه الاوعية بالماء غير المتأين Deionized، قأنه يمكن تحضير محاليل التغذيبة الضرورية وذلك بالبساطة التالية بان تضاف النسبة المعينة والصحيحة من المحاليل المعدنية الصدورية من المحاليل المعربية المناورية من المحاليل المعدنية الضرورية من المحاليل المحضرة المركزة الى الماء. ولقد اجريت بعض الدرامة لتجهيز عدد معين من الصيغ المرضية لتناسبات محاليل التغذية. ويوضح الجدول (1-2) صيغتين من هذه الصيغ.

ويمكن الاخذ باحدى هتين الصيغتين وحذف نسبة احد عناصر التغذية المبيئة وإعداد محلول من مكونات العناصر الاخرى وبالتالى يمكن ملاحظة الظواهر التي تطرأ على النبات نتيجة لنقص العنصر المحدوف واجراء الدراسة على ذلك. ويمكن غمس جذور النباتات موضع الدراسة في المحلول الغذائي مع اتاحة الفرصة لماق النبات للخروج خلال فتحة موجودة في القرص الذي تزرع عليه النبات. ولتثبيت النبات في وضع افقى يمكن تثبيت الساق في المعاصر المدوثة مثل القطن. ويجب تغطية الوعاء وذلك لمنع تأثير وجود الامناصر الملوثة في الجو المحيط بسبب وجود الاتربة العالقة فيه. ولتوفير نمو حسن للمجموعة الجذرية وكذلك لمساعدته على امتصاص المحاليل المعدنية على امتصاص المحاليل المعدنية رساً الامرام المداد المحلول بالهواء اى عملية تهوية. يوضع الشكل (1-13).

الزراعة في الرمل Sand Cultures

يعتبر استخدام الاوساط الصلبة مثل الرمل او الكوارتز المسحوق crushed على وجه العموم من الطرق الاسهل في التعامل معها بالمقارنة بالاوساط السائلة. ومن جهة اخرى فأن مشاكل تفية مثل هذا الوسط تكون اصعب بكثيراً عنها في حالة السوائل. الا انه يمكن اليوم الحصول على الرمل السليكي silica

جدول (13-2): تركيب محلولين غذائيين (1)

الملح	جوام/لتر	الملح	ملليجرام/اتر
KNO ₁	1.02	H ₃ BO ₃	2.86
Ca(NO ₃) ₂	0.492	MnCl ₂ .4H ₂ O	1.81
NH4H2PO4	0.23	CuSO ₄ .5H ₂ O	0.08
MgSO ₄ .7H ₂ O	0.49	ZnSO ₄ .7H ₂ O	0.22
		H2MoO4.H2O	0.09
		(FeSO ₄ .7H ₂ O 0.5%	0.6 ملليلتر /لتر
		0.4% حامض الترتاريك }	(ثلاث مرات أسبوعياً)
		Tartatic acid	

(1) أخذ تركيب المحلول عن آرنون وهوجلاند Arnon and Hogland ، 1940 ، مجلة علوم التربة 463:50.

(2)

الملح	جو ام/قتو	جزء في المليون PPM	ملليمول/لتر
KNO ₃	0.505	K, 195; N, 70	5.0
Ca(NO ₃) ₃	0.820	Ca, 200; N, 140	5.0
NaH ₂ PO ₄ .2H ₂ O	0.208	P, 41	1.33
MgSO ₄ 7H₂O	0.369	Mg, 24	3.0
Ferric citrate	0.0245	Fe, 5.6	0.1
MnSO ₄	0.002230	Mn, 0.550	0.01
CuSO ₄ .5H ₂ O	0.000240	Cu, 0.064	0.001
ZnSO ₄ .7H ₂ O	0.000296	Zn, 0.065	0.001
H ₂ BO ₃	0.001860	В, 0.370	0.033
(NH ₄) ₆ Mo ₇ O ₂₄ .4H ₂ O	0.000035	Mo, 0.019	0.0002
CoSO ₄ 7H ₂ O	0.000028	Co, 0.006	0.0001
NaCl	0.005850	Cl, 3.550	0.1

أنحد تركيب المحلول عن هيوبرت Hewitt من كتاب، ستيوارد Steward ، فسيولوجيا النبات (بالانجليزية) نيويورك Academic press .



شكل 13-13: رسم يوضح نباتاً ينمو في محلول غذائي، لاحظ طريقة التهوية.

sand أو الكوراتز المسحوق بنسبة نقاوة عالية وذلك بالنظر للنسب الفشيلة لما يحتويه من العناصر النزرية. لقد نتجت زيادة الاهتمام بالاوساط الصلبة من كون ان الجذور تنبت في بيئة اقرب الى الطبيعة، كما لا تحتاج النباتات لوسائل لتثبيتها في هذه الطريقة. وفي هذه الطريقة تضاف المحاليل الفذائية الى الوسط الصبب بوسائل ثلاثة مختلفة: الاولى بصب المحلول الغذائي فوق البيئة الصلبة فوق السيئة المحلول (وتسمى في هذه الحالة بالزراعة الموحلة add (or populture)، أو بتنقيط المحلول الغذائي في قاع الوعاء الحاوى (وتسمى بالرى التحتى (commission)، وفي الانظمة الثلاثة السابقة يصرف بعض المحاليل المضافة من خلال فتحة في قاع الوعاء الرى التحتى فيجمع المحلول في وعاء ويعاد استخدام من الوعاء. اما في حالة الرى التحتى فيجمع المحلول في وعاء ويعاد استخدام من جديد. ويمكن ربط جهاز الضنغ في هذه المنظمومة بآلية ميقانية تنظم بحيث تتم عملية الرى دورياً الى الرمل.

ومن بين الانظمة الثلاثة السابقة يعتبر النظام الأول هو الأسهل في الاستخدام، الا انه الأقل في التحكم في العملية. وبالنسبة للتنقيط فيمكن تنظيم العملية بحيث تكون كمية المحلول المصروفة او الخارجة. تكون كمية المحلول الفشائقة بحدوث امداد مستمر للمحلول الغذائي ويتحكم جزئي في كمية المواد الغذائية الواصلة للمجموعة الجذرية. كما ويمكن تنظيم النظام الاخر وهو نظام الرى التحتى بحيث تعمل آلياً، من هنا يجرى التحكم الجزئي في كمية المواد الغذائية الواصلة لجذور النبات. ولذلك يعتبر نظام الرى التحتى هو النظام الاكثر تفضيلاً من بين الانظمة الثلاثة المشار اليها، الا ان هذا النظام يعتبر الأعلى تكلفة والأصعب من حيث الضبط الابتدائي.

وجود العناصر المختلفة Occurrence of the various elements

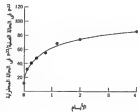
بسبب الاهمية العالية النسبية لعناصر الكربون والاكسجين والتيزوجين بالنسبة للنبات وكذلك احتوائه على نسب عالية منها فلن نتحدث عن هذه العناصر في هذا الفصل ولكن سوف نخصص فصول اخرى منفصلة للحديث عنها.

القوسفور Phosphorous

يوجد الفوسفور في التربة في صورتين عامتين، صورته العضوية وصورته غير العضوية. اذ ربما يوجد الفوسفور في الصورة العضوية في الحامض الدووى nucleic acid وفي الدهنيات الفوسفورية phospholipids واخيراً في فوسفات الاينوسيتول nosital phosphates وهي مركبات شائعة في الجزء العضوى من التربة وحسب معلومات المؤلف فلا توجد تقارير تثبت أن النبات يمتص الفوسفور العضوى، سواء من التربة في طورها الصلب أو السائل. وبناء على ذلك يكون الفوسفور العضوى هو بمثابة شكل لا يستخدم من العنصر بالنسبة للنبات. غير أنه يجب التنويه بأن المركبات العضوية ربما تتحلل decomposed للنبات.

وكما اشار البحث الذى قام به المالم ويكلاندر Wiklander) فأن غالبية الفوسفور الموجود في محلول التربة يكون موجوداً في شكله غير العضوى وهو في الأساس على صورة ايونات الفوسفات $_{\rm s}^{\rm PQ-1}$ وكذلك $_{\rm s}^{\rm PQ-1}$ ، وتعتمد الكمية من نوعى الايونات هذه على نسبة تركيز أيونات الهيدروجين في المحلول الذى يعبر عنه بالـ $_{\rm pq}$ فكلما قل الـ $_{\rm pq}$ (اى زيادة تركيز ايون الهيدروجين) يزيد وجود ايون الـ $_{\rm pq}$ وعلى المكس كلما زاد الـ $_{\rm pq}$ بزيد معه وجود أيون الـ $_{\rm pq}$

توداد شدة امتزاز (التجمع السطحي) adsorption ايونات القوسفات من قبل الطور الصلب للتربة، مما ينتج عنه نسبة تركيز واطئة من القوسفات في محلول العلور الصلب للتربة، مما ينتج عنه نسبة تركيز واطئة من القوسفات كشف النقاب عن ان تفاعلات التبادل المستمرة تحدث بين ايونات الفوسفات اللاعضوية الحرة الموجودة في محلول التربة وبين أيونات الفوسفات الممتزة على التربة في طورها الصلب 34) solid phase الشكل (1-2) المعطيات الناتجة عن دراسة التفاعلات التبادلية للفوسفور بين طورى التربة السائل والصلب.



شكل 20.3: وقعت نسبة الفرسفور المعلم 222 في حالته المسابقة Said phase بالسبة للرسب المحلولية Said phase بالسبة للرس اللذي يعشب إنسانة كمية شياة من تلاط بمسورة الأر الرفوضيات السلاحضوب تلاط بمسورة الأمرائية مناف المسابقة كاربيو McAuliffe إلى معلى من ترية كاربيو وأخرين.

لقد تحصل العالم ماكاليف McAuliffe واخرين (34) على المعطيسات الموجودة في الشكل (13-2). اذ وضعت عينة من التربة أولاً في ماء لمدة اربعة ايام وذلك لاتاحة الفرصة الكافية للفوسفات الموجودة في التربة في الاصل سواء في الحالة الصلبة او الحالة السائلة للاتزان. واضيف الى المجموعة مقدار ضئيل من النظير المشع للفوسفور اللاعضوى (201)، وكما يبين الشكل (13-2) حيث ان النسبة الغالبة من الفوسفور المشع ع²⁷ قد امتزت على الحالة الصلبة يمكن ان نقول ان الاتزان قد وقع بين الفوسفور في حالتيه الصلبة والسائلة في التربة، وان solid phase.

توفر الفوسفور Availability of phosphorus : هناك بعض العوامل المتحكمة في توفر الفوسفور. ونذكر هنا من اهمها التالي:

1- الرقم الهيدروجنيي pH لمحلول التربة 2- الالمنيوم والحديد المذايس فيها 3- الكالسيوم المتاح 4- التبادل الايوني في السالب Anion exchange - وجود الاحياء الدقيقة Microorganisms.

1- الرقم الهيدورجينى PH لمحلول الترب: PH to the soil solution تلاث المحلول المحربة: PH لمختلفة من أيونات الفوسفور PH لمحلول مختلفة من أيونات الفوسفور PH لمحلوسة يعتبر الشكل الهيدورجينى PH لمحاليل الترب. PH محموضة العالمية يعتبر الشكل الاحدى التكافىء PH monovalent form (PH-orange) والشكل الشائع، أما الشكل الثائل التكافىء PH divalent form (PH-orange) وترجد في المدى البيني لنسبة تركيز اينات الهيدروجين، في حين أن الشكل ثلاثي التكافىء PH trivalent (PO-orange) ومن هنا نجد في PH الظروف القلوية PH-orange). ومن هنا نجد في حالة القراءة الوسطية لل PH-orange) المخانية لتواجد صيغتين ايونيتين المنات في هذا الوسط. PH-orange) وبناء على ذلك فعندما يكون مقدار الرقسم

الهيدروجيني 6 يمكن ان نجـد كل من الشكليـن الاحـادى والثنائـى التكافـى، لايونات الفوسفات موجودة في محلول التربة.

يمتص النبات الفوسفور فى شكله المتأين Ionic form . رغماً عن ذلك كما سبق وان ذكرنا فأن الفوسفات يمتز بشكل ثابت وقوى، وبهذا يكون الامداد بايونات الفوسفات محدوداً للغاية بالنسبة للنبات.

2- الالمنبوم والحديد المذابان: Dissolved aluminum and iron في ظل الظروف الحامضية للغاية فأنه توجد كمية كافية من الالمنبوم والحديد المذايين تكفى لترسب الفوسفات على صورة فوسفات الحديد وفوسفات الالمنبوم، وهو شكل من اشكال تواجد الفوسفور غير متاح او جاهز لاستخدام النبات. هناك شواهد قوية تلل على تفاعلات الترسيب المرتبطة بوجود كل من الالمنبوم والحديد (14، 24). يتفاعل ايون الفوسفات مع (AI(OH) و (Fe(OH) على الوجه التالد :

AL (OH)₃ +
$$H_2PO_4^- \rightarrow Al(OH_2) + H_3PO_4$$

 $Fe(OH)_3 + H_2PO_4^- \rightarrow Fe(OH_3) + H_2PO_4$

3- الكالسيوم المتاح: Available calcium ربدا يتفاعل الكالسيوم مع الأشكال الثلاثة لايونات القوسفات حيث تعطى أملاح فوسفات الكالسيوم الأحادية (Ca₁HPO₂) monocalcium phosphate وفوسفات الكالسيوم الثلاثية (Ca₂HPO₂) dicalcium phosphate وفوسفات الكالسيوم الثلاثية monocalcium phosphate وأوسفات الكالسيوم الثلاثية شكلاً من اشكال الفوسفور المتاح للنبات، وذلك بسبب سهولة ذوبانه في الماء. وعلى الرغم من أن المتاح النبات، وذلك بسبب سهولة ذوبانه في الماء. وعلى الرغم من أن الفوسفور يأخذه النبات ايضاً، اما عن فوسفات الكالسيوم الثلاثية التي تتكون في ظل الظروف القلوية فأنها سوف ترسب الفوسفات في صورة غير قابلة للذوبان تقريباً، وبذلك تكون غير متاحة للنبات. ويتصرف المغيسيوم بنفس طريقة تقريباً، وبذلك تكون فوسفات المغيسيوم الاحادية والثلاثية والثلاثية والثلاثية والثلاثية والثلاثية والثلاثية والثلاثية والثلاثية . Mono, di-, and trimagnesium phosphates

ان وجود كميات كبيرة من الكالسيت calcite (كاربونات الكالسيوم البلورية (Ca CO₃) في الترب القلوية الجافة يخلق مشكلة كبيرة أمام امدادات النبات بما تحتاجه من الفوسفور. يضاف الفوسفور عادة للترب التي تفتفره في صورة ... Superphosphate ويحتوى السوبر فوسفات على كميات من الفوسفور المتاحة لتغذية النبات مثل فوسفات الكالسيوم الحامضية ير(Cath_PO₃) تلك التي تتفاعل مع كربونات الكالسيوم (CacO₃) لتكوين فوسفات الكالسيوم وCa₃(Ca₃(Ca₃(Ca₃)) عير الذائبة. وبهذه الطريقة يكون الفوسفور المضاف الى الترب القلوية التي تحتوى على الكالسيت (CacO₃) غير ذات جدوى لعدم اتاحتة للنبات كما تم ايضاحه.

ان اهمية الرقم الهيدورجيني Hr بالنسبة لاتاحة الفوسفور للنبات قد بيناها بدقة في المناقشة السابقة. وتعتبر درجة اتاحة الفوسفور للنبات في الترب الحامضية درجة محدودة بسبب وجود الحديد والالمنيوم القابلين للفوبان، وتعتبر درجة الاتاحة هذه في الترب القلوية محددة بسبب تكوين املاح فوسفات الكالسيوم غير القابلة للذوبان، ومن هنا نستخلص انه من الواضح ان افضل التائج للتغذية بالفوسفور يمكن الحصول عليها في الترب التي يتراوح فيها الرقم الهيدوجيني Hr ين 6 و 7.

4- تبادل الايونات السالبة: Anion exchange ربسا يحدث تبادل الايونات السالبة بين العناصر المعدنية الموجودة في الجزىء الفروى micele للتربة وبين ايونات الفوسفات. وهو تفاعل يشابه كثيراً ذلك الذي يدخل فيه كل من هيدو كسيد الالمنيوم وهيدور كسيد الحديد. ومن هنا يحل ايون الفوسفات السالب بـHaPO محل الايون السالب للهيدروكسيل الموجود على سطح الجزىء الغروى، وذلك في ظل ظروف حامضية معتدلة.

$$\underbrace{ \begin{bmatrix} \lambda_1 J_p^{b} \ \lambda_1 J_p \end{bmatrix} }_{\textbf{1}, \textbf{1}} - \textbf{OH} + \textbf{H}_2 \textbf{PO}_4 ^- = \underbrace{ \begin{bmatrix} \lambda_1 J_p^{b} \ \lambda_1 J_p \end{bmatrix} }_{\textbf{1}, \textbf{1}} - \textbf{OPO}_3 \textbf{H}_2 + \textbf{OH}^-$$

ان اضافة ايونات الهيدوكسيل للتربة مثلما يحدث في عمليات التجيير liming موف يغير من مسار التفاعل الى اليسار بما يفرج عن الايون السالب للفوسفات. ثم ان الجير الحي المصناف الى التربة الحامضية سوف ينتج الفوسفات ايضاً، وعلاوة على ذلك سوف تسبب اضافة الجير للتربة الحامضية في رفع الرقم الهيدورجيني pH بها، وبالتالي ينتج اتاحة الفوسفات من مركبات الكمنيوم والحديد المعقدة. هذا مع العلم ان المبالغة في عملية التجيير ربما تحدث زيادة في نسبة تركيز ايونات الهيدورجين بما يتعدى 7 بما يتسبب في اعادة ربط الفوسفات في شكل غير قابل للذوبان اى فوسفات الكالسيوم. Calcium phosphate.

5- وجود الاحياء الدقيقة: Presence of microorganisms تحتوى الترب الفنية بالمواد المضوية organic matter بالمواد المضوية organic matter بالمواد المضوية Diologically fixed باليولوجي Biologically fixed لنسبة مرموقة من الفوسفات غير المضوية في ظل هذه الظروف. اذ أن الفوسفور الذي جرى تثبيته مؤقتاً في التراكيب العضوية Organic structures للاحياء الدقيقة سوف يرجم الى التربة في شكل مرتبط organic structures. وبعد تزويد التربة بالاملاح المعدنية يستعيد النبات الانتفاع بالفوسفات هذه.

الكالسيوم Calcium

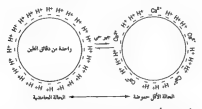
يعتبر الكالسيوم على وجه العموم هو الايون الموجب الرئيسي للتبادل في الترب الخصبة Gaj Fertile soils . ومع ذلك فأن الجزء الاكبر من الكالسيوم في الترب الخصبة Fertile soils و ومع ذلك فأن الجزء الاكبر من الكالسيوم في الترب يوجد بصورة غير قابلة للتبادل ذلك لانه يكون مرتبطاً كيميائياً بالاملاح المعدنية الاولية مثل الانورثايت Anorthite (وهو خام من سليكات الالمتنبوم والكالسيوم من خلال عواصل التعرية يمكن للكالسيوم ان يصبح متاحاً. لقد مبنق وذكرنا وجود الكالسيت Calcite في المناطق القاحلة البلورية) (CaCo) في الترب شبه القاحلة والترب القاحلة في المناطق القاحلة كذكرنا وسفات الكالسيوم غير القابلة لللوبان الموجودة عموماً كاملاح

فى الترب القلوية Alkaline soils. وتعتبر بعض اصلاح الكالسيوم هذه متاحة للنبات وذلك بالاعتماد على قابليتها للذوبان ودرجة قلوية التربة.

تمتز Adsorbed الغالبية من الكالسيوم القابلة للتبادل في التربة وذلك على مطح الجزئيات الغروية clay micelles . وعلى وجه العموم يعتقب ان هذه الجزئيات الغروية هي اجسام قرصية discshaped bodies الشكل تغلقها طبقة مسطحية من الشحنات السالبة. كما وانه يمكن القول بان الجزىء الفردي يعتبر بوجه عام ذا شحنة سالبة تجتذب اليها الايونات موجبة الشحنة cations مثل ايونات موجبة الشحنة تكون حستعدة تماماً لان تمتز على سطح الجزئيات الغروية شكل (13-3).

علينا ان ننوه ان التفاعل الموجود في شكل (3-13) هو تفاعل عكسي. ويعنى هذا انه اذا ما ارتفعت نسبة تركيز الهيدروجين بحدث بالتبعية الافراج عن ايونات الكالسيوم. وتحل محلها ايونات الهيدروجين. وتسمى هذه الظاهرة بظاهرة التبادل الايوني الموجب Cation exchange.

وربما يجرى ايضاً امتزاز أيونات موجبة اخرى مشل أيونات المغنيسيوم (١٩٥٠) والصوديوم (١٧a٠) والبوتاسيوم (١٨٦) وذلك على أسطح جزيمات التربة الغروبة clay micelles غير انه يظهر ان الكالسيوم (٢٥٠ هو الاكثر نشاطاً في هذا الشأن.



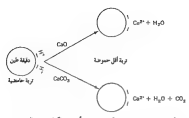
شكل 3.13: تأثير التجيير على دقائق الطين cay micelles ليربة حامضية. يحدث الكيونات (الأبيزنات الموجية) مع امتزار adsorption يعض من الكالسيوم ° °Ca على سطح الواحدة من دقائق الطين.

اليجيس Liming: لقد سبق وإن ناقشنا بعض الخصائص غير المرغوبة في الترب الحامضية وانصبت مناقشتنا على وجه الخصوص على نشاط مركبات الالمنيوم والحديد القابلة للذوبان تلك التي تسعى لربط ايونات الفوسفات الحرة. ماذا علينا إن نفعل في سبيل معالجة الظروف الحامضية غير المناسبة للتربة.

يعتقد أن أحد الاسباب الرئيسية لحصوضة التربة هو النقص في وجود الايونات المهدورجين القابل للبيادل. أن أضافة الايونات المهدورجين القابل للبيادل. أن أضافة الايونات الموجبة مثل أيونات الكالسيوم أو المغنيسيوم يمكن أن يخفف ويهدأ من حموضة التربة وبجانب هذا يعتبر أماداداً لها بالمناصر الضرورية المطلوبة. كما وتعتبر أضافة الجير الحي الى التربة هي من أكثر الوسائل فعالية واقتصادية للتحكم في قيمة الرقم الهيدروجيني PH للتربة. يعتبر الجير عد الكيميائي هو أوكيد الكالسيوم (CaO) calcium oxide) ولكن الجير عد الكرميائي هو أوكيد الكالسيوم على الكالسيوم أو المغنيسيوم القادر على مقاومة الآثار الضارة للتربة الحامضية (37).

كما سبق وقلنا فأن التربة الحامضية تحتوى على جزيعات غروية micelles هذه تسود فيها ايونات الهيدروجين القابلة للتبادل والممتزة على أسطح هذه المجزيئات – وباضافة مركبات الجير مثل كاربونات الكالسيوم (CaCO) أو أوكسيد الكالسيوم محل الكثير من ايونات الكالسيوم محل الكثير من ايونات الهيدروجين. وعلاوة على ذلك ترتبط أيونات الهيدروجين المفرج عنها لتكون ماء. والتيجة النهائية هي زيادة مقدار الرقم الهيدروجيني (pH)، ثم زيادة الامداد بايونات الكالسيوم القابلة للتبادل (شكل 413).

على القارىء ان يستوعب الآثار الضارة لعملية التجيير بجانب آثارها النافعة. فالمبالغة في تجيير التربة ربما يؤدى إلى ارتفاع في مقدار الرقم الهيدروجينى (PH) فيها بما يتعدى الرقم 7. ففي الترب الرملية على سبيل المثال الذي يغيب فيها التأثير المنظم الواقي والحادث في وجود المواد العضوية يحدث الكثير من الآثار الضارة عند المبالغة في التجيير. لقد سبق وناقشنا اعلاه ميل الكالسيوم والفوسفات لتكوين املاح فوسفات الكالسيوم غير القابلة للذوبان في ظل الظروف القلوية بما يودى بالكالسيوم والفوسفات أن يصبحا غير متاحين



شكل 33-4: وقوع تبادل الكيتونات بين أيونات الكالسيوم والهيدروجين الناتجة عن معالجة التربة الحامضية بمركبات الجير.

للنبات. وعلاوة على ذلك فيارتفاع مقدار الرقم الهيدروجيني (ÞH) الى ما يزيد عن الـ 7 تقل بالتأكيد درجات اتاحة عناصر مثل المنغنيز والحديد والزنك والنحاس وتقل نسبة اتاحتها للنبات (30،13). كما وتتأثر أيضاً بالنقصان نسبة اتاحة البورون للنبات بواسطة المبالغة في التجيير.

المغنيسيوم Magnesium

يوجد المغنيسيوم في التربة بصورة قابلة للذوبان في الماء وقابلة للتبادل ومثبتة. كما يوجد في الاملاح المعدنية الابتدائية Drimary mineral (01). والمغنيسيوم مثله مثل الكالسيوم يعتبر ايوناً موجياً cation قابل للتبادل، الا انه يوجد بكمية أقل كثيراً من الكالسيوم. ولذلك تكون كمية الممتز منه على جزيئات التربة الغروية اقل كثيراً، بما يؤدى الى انخفاض في مقدار اتاحته للنبات اثناء التبادل الايونى الموجب cation exchange. وهو شكل مغنيسيوم التربة في صورة سليكات المغنيسيوم magnesium silicates وهو شكل غير متاح للنبات للاستفادة به. وتتسبب عوامل التعرية الطبيعية في تحرر المغنيسيوم في صورة قابلة للذوبان أو في صورة متاحة للنبات (7). ان اتاحة المغنيسيوم المثبت لاستفادة النبات به والناتج من بعض الاملاح المعدنية قد سبق دراسته من قبل لونج متاف Longstaff وجراهام Graham (28). ويوضح الجدول

رقم (3-13) بعض المعطيات حول هذا الموضوع.

وكما يبين الجدول (13-3) فان المغيسيوم المثبت في الأملاح المعدنية مثل المجتنيسايت MgCO₃) والصخر المجتنيسايت magnesite) والصخر المجتنيسايت (MgCO₃) والمعنيسيوم البلورية) وOlomite ولا كربونات الكالسيوم والمغنيسيوم البلورية (MgFO₃, CaCO₃)، وجميعها متاحة للنباتات بكميات كافية للنمو. وفي الحقيقة ان الدولوميت ومنتجاته هي الأشهر والاكثر أفتصادية كصعادر لأسعدة المغنيسيوم (17).

توجد المناطق التي تفتقر للمغيسيوم في الولايات المتحدة الأمريكية أماساً في الشريط الساحلي الشرقي ذو التربة الرملية. ويعوض هذا النسقص من المغنيسيوم عندما تهياً هذه الترب للزراعة باضافة مركبات حاوية للمغنيسيوم وذلك بشكل دورى كالدولوميت على سبيل المثال. وعلى ما يبدو فان الترب الموجودة فوق الحجر الرملي sandstones أو الجرانيت granites أو الرمال الساحلية تكون فقيرة الى حدما بالمغنيسيوم بينما تكون الترب الموجودة على المصنور الأماسية basic rock والحجر الجيرى الدولوميتي dolomitic limestones تحتوى كميات وفيرة من المغنيسيوم (7).

جدول (3-13): تحليل امتصاص نبات فول الصويا للمجنيسيوم من بعض الأملاح المعدنية في التربة. •

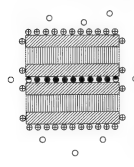
الملح المعدني	نسبة المجيسيوم في أنسجة النبات %	امتصاص المجنسيوم ملليجرام/أصيص	حائة البات
Check	0.16	16.0	نقص في المجنيسيوم
Honrblende	0.15	17.5	نقص في المجنيسيوم
Talc	0.19	21.2	نقص في المجنيسيوم
Magnesite	0.20	41.8	طبيعى
Olivine	0.24	47.1	طبيعى
Dolomite	0.29	. 51.8	طبيعي

a عن لونجستاف Longstaff وجراهام Graham وجراهام Soil Sci. 71:167

البوتاسيوم Potassium

يوجد البوتاسيوم في التربة في اشكال ثلاثة أولها غير القابل للتبدادل exchangeable أثاني القابل للتبدادل المتحدث المتحدث التبدادل المتحدث المتحدث التبدادل المتحدث المتحدث المتحدث من أن هذا العنصر يتوافر بكميات كبيرة في التربة الا أن غالبيته يوجد في الشكل غير القابل للتبادل وبالتالي يكون غير متاح للنبات. وعندما نتحدث عن كون أحد العناصر غير المتاحة للنبات وخصوصاً أذا كان حديثنا منصباً على البوتاسيوم فأننا نعني أن الانتفاع بهذا العصر يستحيل على النبات في شكله الحالى. غير أن نسبة أتاحة البوتاسيوم المتحدث في شكلة المحالي. غير أن نسبة أتاحة البوتاسيوم السوداء)، والمسكوفيت muscovite (المايكا البيضاء)، والأليت illiti تصبح متاحة من نخلال عمليات التعربة الطبيعة. وفي حقيقة الأمر يوجد الكثير من الأبحاث التي أستخلصت أن الكمية الكبرى من البوتاسيوم المنزوعة والتي تمتصها تستهلكها المحاصيل من التربة تأتي من مصادر غير قابلة للتبادل أصلاً. يوضح الشكل المتعددة لوجود البوتاسيوم في التربة في وجود الأليت.

لقد درس العالم ويك لندر Wiklander) طبيعة والية تثبيت البوتاسيـوم



شكل 13-3: تمثيل تخطيطي للبوتاسيوم السذاب والقابل للتبادل والمثبت والمترابط شبكياً lattice bound على الBitel .

۱۳۰۰ = طبقة من سليكون اS−أو كسيبين ○ ۱۳۰۰ | السلاما = طبقة من ألومنيوم Al−أو كسيبين ○ - هيدرو كسيل OH

○ ايون البوتاميوم 'X في محلول التربة الترابط الشيكي لأبون البوتاسيوم. (عن و كالاندر 1958 Wiklander ورد في باب التربة من موسومة فسيولوجيا النبات أرولانية (مولانية Ruhtand ...) وتحرره في صورة متاحة للنبات. فعن طريق غسل leaching التربة وعمليات التعرية يجرى الأفراج أو أطلاق بعض ايونات البوتاسيوم الشعريسة lattice. أما الفراغات المتخلفة بعد ذلك والناتجة عن هجرة أيونسات البوتاسيوم فيمكن أن يملؤها الكالسيوم والمغنيسيوم أو أيونات الهيدوونيوم (HaO) مما يؤدى الى زيادة جزئية للاملاح المعدنيسة ونضوب احتياطسات البوتاسيوم وعند تزيود التربة باملاح البوتاسيوم يتم تحرير (الأيونات المدخيلة المونات الموتاسيوم يتم تحرير (الأيونات المخلفة حديثاً. الا أن أيونات البوتاسيوم المضافة مضمون مثل أيونات البوتاسيوم المشافة على أن تصبح أكثر قابلية على أن

و هناك توازن موجد بين الأشكال الثلاثة المذكورة للبوتاسيوم نعنى بها ذلك الشكل القابل للتبادل والشكل المثبت والشكل القابل للفوبان.

ومثل كل عمليات الاتزان يؤدى تغيير نسبة تركيز أى من هذه العناصر المكونة للاتزان الى تغير نحو الأستقرار. فعلى سبيل المشال يؤدى نضوب البوتاسيوم القابل للنوبان في التربة عن طريق أمتصاص النبات له وكذلك استخدامه من قبل الاحياء الدقيقة microrganisms الموجودة في التربة سوف يؤدى الى تحرير كميات من البوتاسيوم القابل للتبادل التي تؤدى بدورها إلى الافراج ببطء عن كميات من البوتاسيوم المثبت. وتعتبر هذه الحالة من الحالات المرغوبة وذلك بسبب أنها تؤدى الى تاحة البوتاسيوم الممتز والبوتاسيوم المثلن لا يستنفذان بسرعة من التربة.

الكبريت Sulfur

يوجد كبريت التربة أساساً في جزئها العضوي organic fraction (44) الا أنه

ربما يوجد أيضاً فى الجزء المعدنى من التربة، مثال ذلك فى البايريت Cobalitic وبدوى كبريتيد الحديد)، والكوبلتيت cobalitic وبعو خام يحرى كبريتيد وزريخيد الكوبلت) والجبس او السجص gypsum، واخيسراً فى الأبسوسيت فى opsomite (خام يحتوى على كبريتات المغيسيوم)، وكذلك فى محلول التربة فى صورة أيونات الكبريتات أن أيونات الكبريتات مثلها فى ذلك مثل أيونات المورة أيونات الكبريتات مثلها فى ذلك مثل أيونات الفرسفات تكون ضعيفة الامتزاز ndsorption ويزداد أمتزازها تدريجياً مع قلة مقدار الرقم الهدروجينى (pH) فى التربة. ومما يشجع الامتزاز هو وجسود الأكبريت يحل عموماً محل أيونات الهيدروكسيد والالومينيوم (57)، ويعتقد أن أيون الكبريت يحل عموماً محل أيونات الهيدروكسيل فى التربة وتسمى هذه العملية بالتبادل الإيونى السالب sanion exchange هناك بعض العمليات مثل التجبير التساق تميل الى زيادة نسبة أيونات الهيدورجين فى التربة وذلك عن طريسق أضافة أيونات الهيدروكسيل مما يتسبب عن الأفراج عن أيونات الكبريت من

يصبح الكبريت العضوى متاحاً لاستخدام النبات من خلال عمليات الاكسدة البايولوجية biological oxidation. فمن خلال نشاطات بعض الاحياء الدقيقة يتحول الكبريت في شكله العضوى الى أيونات الكبريت وهو الشكل الذى تستطيع النبات الراقية من ان تمتصه. لا تكتفى الاحياء الدقيقة الموجودة في التربية بالعضوى فقط ولكن إيضاً تؤكسد كبريتيدات المعادن sulfide minerals مثل كبريتيد الحديدة (FeS) ferrous sulfide ونسبة الرطوبة المناسبة ودرجة الحرارة الملائمة التجيية البحيدة المحادن المحيان المهوية الجيدة المحدارة الملائمة مرات ما تكسد الكبمائي لكبريتيد الحديد (FeS) ويتحول الى كبريت عنصرى، ومن ثم يتأكسد الكبمائي لكبريتيد الحديد (FeS) وللكبريتات عن طهيق البكتها الكبريتية. ان اكسدة كبريتيد الحديد الموجودة في التربة عبر خطوتين قد تم الكبريتية. ان اكسدة كبريتيد الحديد الموجودة في التربة عبر خطوتين قد تم البكتها المعادلات على الكبريتية المعادلات على الكبريتية المعادلات على الكبريتية المعادلات على الموجودة الحالية المعادلات على الموجودة المعادلات على الموجودة المعادلات على الموجودة المعادلات على الموجودة المعادلات على الكبريتية المعادلات على الموجودة المعادلات على الموجودة المعادلات على الموجودة الموجودة

$$FeS + H_2O + \frac{1}{2}O_2 \xrightarrow{\text{obstrained outdations}} Fe(OH)_2 + S$$

$$2S + 2H_2O + 3O_2 \xrightarrow{\text{obstrained outdations}} 2H_2SO_4$$

كما تم الكشف أيضاً عن عملية الأكسدة البيولوجية للبايريت Pyrite (FeS.) في التربة كما أثبت أن حامض الكبرتيك هو الناتج النهاتي (57).

أن الهواء المحيط هو أيضاً أحد المصادر الأخرى للكبريت بالنسبة للتربة حيث ان مياه الامطار والثلوج هى التى تساعد فى اضافته للتربة (59). وبالقرب من المراكز الصناعية فأن مقداره فى التربة يصبح ملحوظاً بنفس الطريقة السابقة أن الأمتصاص المباشر لثانى اوكسد الكبريت sulfur dioxide من قبل التربة (وربما النباتات ايضاً) يعتبر مصدراً من مصادر توفر الكبريت للتربة (3).

الحسديسة Iron

لا تفقر أنواع التربة عموماً للحديد ولكن ربما تفقر الى اشكاله القابلة للتبادل والقابلة للذوبان exchangeable and soluble forms. توجد كميات من الحديد متوفرة في المعادن وفي الاكاسيد المائية (feg.O,3H,O) مشل الليمونايت limonite (او اكسيد الحديد المائي) (Feg.O,3H,O) وكذلك في الصورة الكبريتيدية II (الم Suffide form) وكذلك في شكله الحديدية كانسبة للنباتات في شكله الحديدية كنيرة من معتبرة من الحديد.

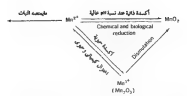
يتحكم الرقم الهيدروجيني (pH) كثيراً في مدى اتاحة الحديد للنبات. ففي الثربة الحامضية تتوفر كميات معتبرة من الحديد المذاب في محلول الثربة والمتاح للنبات. وفي المقابل فإن الحديد في الترب القلوية أو المتعادلة يعتبر غير غير قابل للذوبان بشكل كبير. وبالقعل فإن احد اخطار المبالغة في تجيير الثربة يكمن في الارتفاع في مقدار الرقم الهيدروجيني مما يسبب ظهور اعراض افتقار النباتات للحديد. ومع ذلك فبالنسبة لانواع الترب التي تفتقر للحديد القابل

للفوبان يمكن أن يتوفر في هذا العنصر بواسطة التلامس المبـاشر بيـن جذور النباتات مع جزيئات التربة الحاوية للحديد (13).

المنغنينز Manganese

بناء على الابحاث التي أجراها لير Leeper (22) يمكن أن يوجد المنغيز في التربة على الصور الثلاثة التالية: ثنائي التكافىء bivalent وثلاثي التكافىء التربة على الصور الثلاثة التالية: ثنائي التكافىء وبعد الايون الثنائي التكافىء في محلول التربة أو في صورة أيون قابل للبادل ممنز adsorbed على غروانيات التربة desorbed على غروانيات التربة soil colloids علما بأن كلا الشكلين متاح لانتفاع النبات به. أن الايون ثنائي التكافىء والقابل للتبادل يعتبر مهما بالنسبة للتغذية بالمنغيز، ذلك بسبب ندرة الكميات المذابة من المنغيز في مياه التربة (64). أن غالبية المنغيز الموجود في التربة يكون مرتبطاً بمركبات غير قابلة لللوبان في الشكلين ثلاثي التكافىء ورباعي التكافىء، وبهذا يكون غير قابل للغير وبمعنى آخر غير متاح للنبات. كما وأن المنغيز المتحد في صورته المضوية يعتبر غير متاح للنبات أيضاً. أن النسبة العظمي من المركبات غير القابلة للذوبان تعتبر اكاسيد رباعية التكافىء وثلاثية التكافىء للمنغيز.

وحيث ان الشكل المختزل للمنغنيز (الايونات ثنائية التكافيء toivalent ions وحيث ان الشكل المختزل للمنغنيز (الايونات ثنائية التكافيء هي المفضلة بالنسبة لاتاحة المنغنيز للنبات. وفي ظل هذه الظروف يمكن ان يختزل الشكلين الثلاثي والرباعي التكافيء الى شكل ثنائي التكافيء. وعلى المكس من ذلك فإن الترب القلوية الحيدة التهوية سوف تتيح الفرصة أمام اكسدة المنغنيز وبهذا يصبح غير متاح للنبات. ان أكاسيد المنغنيز وMnO و MnO سوف تتكون في ظل هذه الظروف. ومن الواضح ان هذا هو وضع آخر يتسبب فيه تجير الارض وذلك بزيادة الرقم الهيدوجيني (pH) فيها بما يتسبب في عدم امكانية الاستفادة من العناصر الضرورية.



شكل 13-6: تعثيل تخطيطى لتحول المنجنيز في التربة تحت الطروف الهوائية. وعن مان Mann وكواستيل 1946،Quastel , مجلة الطبيعة Nature ، 154:158 ب.

ربما يحدث ايضاً تحول المنفنيز الثنائى التكافىء الى ثلاثى أو رباعى التكافىء الى ثلاثى أو رباعى التكافىء من خلال الاكسدة البيولوجية (32). فالنشاط التى تقوم به الاحباء الدقيقة يتأكد حدوثه فى الترب المتعادلة أو القلوية لحد ما، وذلك بناء على الابحاث التى قلم به كوستيل Quastel (44) ؟ كما وذكر أيضاً فى أبحائه ان المنكل التكافىء الاعلى للمنغنيز ربما يتم اختزالها يولوجياً أيضاً الى الشكل الثائى التكافىء ومن هنا تصبح متاحة للنبات. يوضح الشكل رقم (6-13) تشبيهاً تتحول المنغنيز فى التربة.

يمكن أن تؤثر كمية الفوسفات الموجودة في التربة بشكل غير مباشر في مدى اتاحة المنغنيز للنبات. فمثلاً اتضح أن اضافة فوسفات الكالسيوم الحامضية calcium hydrogen phosphate للتربة تتسبب في امتصاص المنغنيز من قبل النبات (9). وتعتبر زيادة المنغنيز القابل لللوبان بسبب تكوين فوسفات المنغنيز القابلة لللوبان من الاسباب المقترحة لزيادة الامتصاص.

النحساس Cupper

ان المجزء الأكبر من النحاس الموجود في الصخور الابتدائية primary rock يوجد على صورة كالكوبايريت CuFeS) chalcopyrite) وهو ما يعتقد أنسه المصدر الاسامى للترسبات الطبيعية من كبريتيد النحاس copper sulfide في التربة (10) ـ يوجد النزر اليسير من النحاس المذاب في محلول التربة. لقد قدر ويكلاندر (S7) Wiklander) ان محلول التربة فى التربة الاعتيادية يحوى واحد من مئة جزء فى المليون PDP 0.01 من النحاس وان الجزء منها القابل للذوبــان فى الماء لايزيد عن 1% من التربة.

ان ایون النحاس الموجب ثنائی التکافیء یُمتر adsorbed بشکل قوی علی سطوح غرویات التربة و کذلك علی موادها العضوية (19) organic materials) و هو شکل قابل للتبادل نوعما. ولقد اتضح ان النحاس بوصفه ایون مرکب احادی التکافیء (CuOH + ، CuCI +) complex monovalent ion یمتز علی الترب العضویة (29) organic soils)

ربما يكون نحاص التربة مركبات مستقرة stable complexes تماماً مع المادة المضوية للتربة وبذا يصبح غير قابل للتبادل. بالاضافة الى ذلك فربما يتواجد organic debris النحاس في صورة غير قابلة للتبادل كجزء من النفايات العضوية (37) primary and secondary minerals (37). لو كجزء من المعادن الاولية والثانوية (48) steenbjers الاستفادة من النحاس لقد أكد بحث ستينير غ Steenbjers على عدم امكانية الاستفادة من النحاس المرتبط بالممادة العضوية، او اشار الى احتمال ان يكون هذا من الاسباب الرئيسية لافتقار الترب العضوية للنحاس.

يبدوا ان تزويد التربة بفوسفات الكالسيوم الحامضية calcium hydrogen للنحاس (9).

phosphate يسبب تقليص امتصاص البرتقال الحامض sour orange للنحاس (9).
ولقد اقترح أن تكون فوسفات النحاس غير القابلة للنوبان هي السبب في
حدوث هذه الظاهرة.

الزنسك Zinc

يتواجد الزنك، بناء على بحث بولد Bould (10) في معادن المنغنيسيوم الحديدية magnetite والبيوتسيت والبيوتسيت والبيوتسيت والبيوتسيت biotite والهورنبليند hornblende (خام من سليكات الكالسيوم والمغنيسيوم والحديد). تطلق عوامل التعرية الطبيعية الزنك من هذه الخامات بصورة ثنائية التكافىء absorbed حلى مطوح دقائق التربة وكذلك

على المادة العضوية فى شكل قابل للتبادل exchangeable form . ورغماً عن عدم درايتنا الكاملة بنسبة تركيز الزنك فى محلول التربة الا اننا نظن انها واطعة للغاية على وجه العموم.

وكما هو الحال بالنسبة للعديد من العناصر الضرورية، فأن نسبة تركيز الرقم الهيدروجيني (pH) في التربة تصبح احد العوامل المتحكمة في الاستفادة من الزنك. حيث تقل نسبة الاستفادة من الزنك مع ارتضاع الـ pH بما يزيد من احتمال وقوع أعراض افتقار النباتات النامية من الترب القلوية للزنك. لقد لاحظ كامب (12) Kamp مكانية حدوث الافتقار للزنك في الحمضيات citrus النامية في تربة تزيد فيها قيمة الـ pH عن 6. ويعتقد ان الزيادة في اتاحة الاستفادة من الزنك الناتجة عن انخفاض الـ pH تحدث نتيجة لفعل الاحماض في اكساب كبرييد الزنك (ZnC) وكذلك على حدوث التعرية الطبيعية في الخامات المعدنية الحاملة للزنك (75).

ان اضافة فوسفات الكالسيوم الحامضية للتربة تحدث، كما هو الحال مع النحاس، نقصاً في استحواذ النباتات على الزنك (6، 46). كما يصبح تكون فوسفات الزنك غير القابلة نسبياً للذوبان في التربة احمد الاسباب المعروضة لتفسير اضمحلال استحواذ النبات على الزنك.

البسورون Boron

يتواجد البورون في صورة قابلة للتبادل exchangeable form او في صورة عابلة للتبادل soluble form و ما و المنافلة التبادل soluble form قابلة للذوبان soluble form و احيانا في صور غير قابلة للتبادل (HyBo) boric acid في التربة. و نعنى بهذا الاشكال التالية: حمض البوريك calcium or manganese borates كاحد مكونات السليكات silicates (57،10) silicates و الحال في الزنك فأن كاحد مكونات السليكات من البورون الذائب يكون منخفضاً للغاية. فلقد اثبتت تحاليل مختلف الترب أن كميات البورون في الترب العضوية ربعا تكون اعلى من تلك الموجودة في الترب الحامضية للمناطق الرطبة حيث يزيد احتمال من تلك الموجودة في الترب الحامضية للمناطق الرطبة حيث يزيد احتمال

الافتقار للبورون.

وكما هو الحال في المنغيز manganese والزنك فأن ارتفاع قيمة الـ PH في التربب انخفاض اتاحة استفادة النبات من البورون. ربما يكون تكوين مركبات البورون غير القابلة للنوبان هو السبب في ذلك. غير ان الباحث دريك مركبات البورون غير القابلة للنوبان هو السبب في ذلك. غير ان الباحث دريك والحرون لم تتأثر على مدى واسع من تغيير قيمة الـ PH. ولربما يكون حل هذا التناقض في الملاحظة المعروفة جيداً من كون ان تجيير التربة ربما يؤدى الى علم المكانية الاستفادة من البورون. ففي عملية التجيير ترتفع قيمة الـ PH مما ييدوا معضداً لوجهة نظر ان رفع قيمة الـ PH في التربة يقلص من اتاحة الاستفادة من البورون. ولكن تجيير التربة يزيد ايضاً من محتواها الكلسي. لقد وجيد الباحثان ريف Reeve وشيف Shive بنات الطماطم على البورون. وحيث ان المزارع الرملية تسبب تقلص امتصاص نبات الطماطم على البورون. وحيث ان عملية التجيير هي من الطرق الشائعة لرفع قيمة الـ PH في التربة فربما نعثر على تفسير ملاحظة تسبب ارتفاع قيمة الـ PH من انخفاض اتاحة البورون ليس بسبب تأثير قيمة الـ PH من انخفاض اتاحة البورون ليس بسبب تأثير قيمة الـ PH ولكن من جراء تأثير الكالسيوم.

ان تزويد التربة بفوسفات الكالسيوم الحامضية يقلص من امتصاص البورون مثله في ذلك مثل مايحدث بالنسبة لامتصاص الزنك والنحاس (9). لم يتضح بعد السبب في ذلك: هل يسبب اضافة الكالسيوم او بسبب اضافة الفوسفات كما كان الحال في الزنك او النحاس.

Molybdenum الموليبدينيوم

ذكر الباحث و يكلاندر Wiklander أن الموليبدينيوم يوجد في الترب بثلاثة أشكال: أيونات الموليبدات $(^{-2}MoO_a^{-1})$ الذائبة في محلول بثلاثة أشكال: أيونات الموليبدات $(^{-2}MoO_a^{-1})$ على سطوح دقائق التربة soil particles وقابل للبادل exchangeable form أو في صورة غير قابلة للبادل exchangeable form أو في صورة غير قابلة للبادل form كاحد مكونات خامات التربة المعدنية أو المادة العضوية. وعلى الرغم من

قلة الدراسات اذا كانت موجودة، التى تعالج كمية الموليدينيوم الذائبة فى محلول التربة، في معتقد عموماً بانها شحيحة للغاية. فلقد وجد الباحث بارشاد Barshad أثناء تحليله لترب كاليفورنيا (6) ان محتواها من الموليدينيوم القابل لللوبان فى الماء كان يتراوح بين 0.13 ألى 3.9 جزء من المليون (PPm) فى التربة الجافة. ومع قلة هذه الكمية فتعتبر عالية بدرجة غير عادية (64). وعلى النقيض من كل العناصر النزرة الاخرى يصبح الموليدينيوم اكثر اتاحة للنبات اذا مازاد مقدار الـ PH فى التربة (6).

يوجد جزء من محتوى التربة من الموليدييوم في اشكال ثلاثة أكاسيد له هي: ثالث أو كسيد الموليدييوم (MoO) molybdenum trioxide)، وثانى او كسيد الموليدييوس (MoO) molybdenum dioxide)، وأخيــــراً خامس أو كسيــــــد الموليدييوم (MoO) molybdenum pentoxide كما حدد ذلك الباحثان امين الموليدييوم متاحة للنبات. Amin وجوهام MoO) (4)، ولا تعتبر هذه الاشكال للموليدييوم متاحة للنبات. ويصح ذلك بنوع خاص بالنسبة للاكاميد الاكثر اختزالاً (MoO,، (MoO) الا أن ثالث أو كسيد الموليدييوم ممكن اتاحته للنبات عبر تفاعله مع أيونات التربة الموجبة. وهنا نجد أن عملية الأكسدة تزيد من إتاحة أحد العناصر للنبات، وهو الموقيدينوم للنبات عبر تفاعله مع أيونات التربة الموقيدينوم المحادثة في حالة المنغنيز حيث كانت حالة الاختزال مسببة لزيادة.

ان امتزاز الخامات الطينية للمعادن لايونات الموليبدينيوم، مثلها في ذلك مثل الاكاسيد المتميئة أيونات الكبريت الاكاسيد المتميئة أيونات الكبريت وايونات الفوسفات السالبة (57). وبهذا تستطيع أيونات الموليبدينيوم السالبة التبادل مع ايونات الهيدوكسيل (OH) في هذه المادة.

العنباصر الاخبرى Other elements

لقد كشفت العديد من الدراسات للباحثين، وكان أولهم اوسترهوت (42:41) Osterhout عن ان الصوديوم sodium يمكن ان يكون ضرورياً لنسو بعض الطحالب البحرية. ومنذ وقت قريب اصبح ظاهراً بشكل محدد ان الصوديوم

ضرورى لنمو العديد من الطحالب الخضراء المزرقة ولتطورها (2). كما اشير ايضاً الى احتمال ان يعوض الصوديوم البوتاسيوم جزئياً. ولقد اكتشف هذا فى كل من النباتات الراقية (18) higher plants (1) والدنيا (1) lower plants (1).

يظهر ان السليكون silicon ربما تحتاجه بعض انواع النباتات. فلقد اكتشف سوم (السليكون المثال ان نمو الرز والدخن millet (نبات حبوبى يزرع ويؤكل في اسيا)، يتحسن بإضافة السليكون الى بيئة المزرعة. كما استخلص ليبمان المبان (27) ان السليكون يحسن نمو نباتى الشعير وعباد الشمص. وحيث انه من المعروف تماماً ان العديد من رتب classes الطحالب تحتوى على تراكيب سليكونية لذا يعتبر السليكون من العناصر الضرورية لهذه الناتات.

لقد وجدت العديد من الدراسات المبكرة ان الالمنيوم aluminum يحسن من نمو الكثير من انواع النبات (راجع العرض الذي قدمه ستاييلس Stiles (33). ولكننا نعرف عن الالمنيوم اكثر من ذلك خصائصه السمية اكثر من منافعه عند تواجده بكميات زائدة عن الحد. فمثلا اشار الباحثان مكلين McLean وجلبرت timothy إن الخس ettuce وجلور البنجر bectroot وذيل القط tetuce والشعير شديدة الحساسية لسمية الالمنيوم.

ذكرت العديد من الدراسات المبكرة الجارية على التغذية المعدنية ان الكلور هو من العناصر الضرورية لبعض النباتات. فقد اوضح ليبصان Lipman (27) ان باستطاعة الكلور تحسين نمو القمح الاسود buckwheat وبازلاء الحدائق peas . كما كشف بعد ذلك الباحث بروير Broyer واخرون (11) عن حاجة الطماطم للكلور من اجل نموها الطبيعي. واستنبطوا انه يمكن الاستعاضة عن الكلور بالبروم brome . ولقد تثبت اولريخ Ulrich واوكي brome (36) من ذلك، اذ كشفا عن اهمية كل من الكلور أو البروم لنمو البنجر السكرى sugar beet كما سبق وان ناقشنا ضرورة وجود الكلور في البناء الضوئي كمشارك في اكسدة الماء.

لايزال احتياج اي من النباتات للجاليوم Ga Gallium موضع شك. ولكن

ستينبر ج Steinberg (50،49) قد اكتشف عن احتياج طحلب الأسبرجيسلاس aspergillus niger لهذا العنصر وكذلك نبات lemna minor وهو من النباتات الراقية. ولكن الدراسات التالية (52،51) لم تؤد الا الى نجاح محدود في الكشف عن احتياج الكائنات الحية للجاليوم.

على الرغم من ان الكوبلت cobalt هو احد مكونات فيتامين - B12 وبذا تحتاجه بعض الحيوانات الا ان احتياج النبات اليه لم يكشف عنه الا في انواع قليلة من الطحالب الخضراء المزرقة (22). وعلى النقيض من ذلك فقد كشفت الابحاث عن تسمم النباتات بوجود الكوبلت. (للمزيد من المعلومـات راجـع بحث و ملخص ستایلس Stiles (53)

REFERENCES

- 1. Allen, M. B. 1952. The cultivation of Myxophyceae, Archif. Mikrobiol, 17:34. 2. Allen, M. B., and D. I. Arnon. 1955. Studies on nitrogen-fixing blue-green algae. I. Growth and nitrogen fixation by Anabaena cylindrica Lemm. Plant Physiol. 30:366,
- 3. Alway, F. J., A. W. Marsh, and W. J. Methley. 1937. Sufficiency of atmosphere sulfur for maximum crop yields. Proc. Soil Sci. Soc. Am. 2:229.
- 4. Amin, J. V., and H. E. Joham. 1958. A molybdenum cycle in the soil. Soll Sci. 85:156.
- 5. Amon, D. I., and D. R. Hoagland. 1940. Crop production in artificial solutions and in soils with special reference to factors influencing yields and absorption of inorganic nutrients. Sail Sci. 50:463.
- 6. Barshad, I. 1951. Pactors affecting the molybdenum content of pasture plants. I. Nature of soil molybdenum, growth of plants, and soil pH. Soil Sci. 71:297.
- 7. Beeson, K. C. 1959. Magnesium in soils-sources, availability and zonal distribution. In D. H. Horvath, ed., Magnesium and agriculture. Proc. West Virginia Univ. Symp. 1-11.
- 8. Bertrand, G. 1905. Sur l'emploi favorable du manganèse comme engrais, C. R. Acad. Sci. Paris 141:1255.
- 9. Bingham, F. T., J. P. Martin, and J. A. Chastain, 1958, Effects of phosphorus fertilization of California soils on minor element nutrition of Citrus, Soil Sci.
- 10. Bould, C. 1963. Mineral nutrition of plants in soils. In F. C. Steward, ed., Plant physiology. Academic Press, New York. 3:15.

 11. Broyer, T. C., A. B. Carlton, C. M. Johnson, and P. R. Stout. 1954. Chlorine
- -a micronutrient element for higher plants. Plant Physiol, 29:526.

- 12. Camp, A. F. 1945. Zinc as a nutrient in plant growth. Soil Sci. 60:156.
- Chapman, H. D. 1939. Absorption of iron from finely ground magnetite by citrus seedlings. Soil Sci. 49:309.
- Cole, C. V., and M. L. Jackson. 1950. Colloidal dihydroxy dihydrogen phosphates of aluminum and iron with crystalline character established by electron and x-ray diffraction. Physic. Colloid. Chem. 54:128.
- 15. de Saussure, N. T. 1804. Recherches chimiques sur la végétation. Paris.
- Drake, M., D. H. Sieling, and G. D. Scarseth. 1941. Calcium-boron ratio as an important factor in controlling boron starvation. J. Am. Soc. Agron. 33:454.
- Hanna, W. J. 1959, Magnesium as a fertilizer element, In D. J. Horvath, ed., Magnesium and agriculture, Proc. West Virginia Univ. Symp. 12-19.
- 8. Harmer, P. M., and E. J. Benne. 1945. Sodium as a crop nutrient. Soil Sci. 60:137.
- Hasler, A. 1943. Über das Verhalten des Kupfers im Boden. Mitt. Lebensmittelunters. H. Hvg. 34:79
- Lunters, u. Hyg. 34:79.
 Hewitt, E. J. 1963. Mineral nutrition of plants in culture media. In F. C. Steward, ed., Plant physiology. New York: Academic Press.
- Hewitt, E. J., B. W. Bolle-Jones, and P. Miles. 1954. The production of copper, zinc and molybdenum deficiencies in crop plants with special reference to some effects of water supply and seed reserves. Plant Soil 5:205.
- Holm-Hansen, O., G. C. Gerloff, and F. Skoog. 1954. Cobait as an essential element for blue-green algae. Physiol. Plant. 7:665.
- Kittrick, J. A., and M. L. Jackson, 1954. Electron microscope observations
 of the formation of aluminum phosphate crystals with kaolinite as the source of
 aluminum. Science 120:508.
- Kittrick, J. A., and M. L. Jackson. 1955. Common ion effect of phosphate solubility. Soil Sci. 79:415.
- Leeper, G. W. 1947. The forms and reactions of manganese in the soil. Soil Sci. 63:79.
- Liebig, J. 1840. Organic chemistry in its applications to agriculture and physiology. L. Playfair, ed. London: Taylor and Walton.
- Lipman, C. B. 1938. Importance of silicon, aluminum and chlorine for higher plants. Soil Sci. 45:189.
- Longstaff, W. H., and E. R. Graham. 1951. Release of mineral magnesium and its effect on growth and composition of soybeans. Soil Sci. 71:167.
- Lucas, R. E. 1948. Chemical and physical behavior of copper in organic soils. Soil Sci. 66:119.
- Lynd, J. Q., and L. M. Turk. 1948. Overlinning injury on an acid sandy soil. J. Am. Soc. Agron. 40:205.
- Lyon, T. L., H. O. Buckman, and N. C. Brady. 1952. The nature and properties of soils. New York: Macmillan.
- Mann, P. J. G., and J. H. Quastel. 1946. Manganese metabolism in soils. Nature 158:154.
- Marshall, C. E. 1951. The activities of cations held by soil colloids and the chemical environment of plant roots. pp. 55-77. In E. Truog, ed., Mineral nutrition of plants. Madison, Wisc.: University of Wisconsin Press.
- McAuliffe, C. D., N. S. Hall, L. A. Dean, and S. B. Hendricks. 1948. Exchange reactions between phosphates and soils: hydroxylic surfaces of soil minerals. Proc. Soil Sci. Am. 12:119.
- McLean, F. T., and B. E. Gilbert. 1927. The relative aluminum tolerance of crop plants. Soil Sci. 24:163.

- Menzel, R. G., and M. L. Jackson. 1950. Mechanism of sorption of hydroxy cupric ion by clays. Proc. Soil Sci. Soc. Am. 15:122.
- Millar, C. E., L. M. Turk, and H. D. Foth. 1951. Fundamentals of soil science. New York: Wiley.
- 38. Miller, E. C. 1938. Plant physiology, 2nd ed., New York: McGraw-Hill.
- Olsen, S. R. 1953. Inorganic phosphorus in alkaline and calcareous soils. Agronomy 4:89.
- Oísen, S. R. 1953. The measurement of phosphorus on the surface of soil particles and its relationship to plant available phosphorus. Kansas Agr. Expt. Sta. Rept. 4:59.
- Osterhout, W. J. V. 1906. On the importance of physiologically balanced solutions for plants. I. Marine plants. Botan. Gaz. 42:127.
- 42. Osterhout, W. J. V. 1912. Plants which require sodium. Botan Gaz. 54:532.
- Piper, C. S. 1942. Investigations on copper deficiency in plants. J. Agr. Sci. 32:143.
- Quastel, J. H. 1963. Microbial activities of soil as they affect plant nutrition. In F. C. Steward, ed., Plant Physiology. New York: Academic Press.
- Reeve, E., and J. W. Shive, 1944. Potassium-boron and calcium-boron relationships in plant mutrition. Soil Sci. 57:1.
- Rogers, L. H., and C. Wu. 1948. Zinc uptake by oats as influenced by application of lime and phosphate. J. Am. Soc. Agron. 40:563.
- Sommer, A. L. 1926. Studies concerning essential nature of aluminum and silicon for plant growth. Univ. Calif. Publ. Agr. Sci. 5:2.
- Steenbjerg, F. 1950. Investigations on microelements from a practical point of view. In Trace elements in plant physiology. Lotsya 3:87.
- Steinberg, R. A. 1938. The essentiality of gallium to growth and reproduction of Aspergillus niger. J. Agr. Res. 57:569.
- Steinberg, R. A. 1941. Use of Lemma for nutrition studies on green plants. J. Agr., Res. 62:423.
- Steinberg, R. A. 1945. Use of microorganisms to determine essentiality of minor elements. Soil Sci. 60:185.
- Steinberg, R. A. 1946. Mineral requirements of Lemma minor. Plant Physiol. 21:42.
- Stiles. W. 1958. Other elements. In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 4:599. Berlin: Springer.
- 54. Stiles, W. 1961. Trace elements in plants. London: Cambridge University Press.
- Stout, P. R., and D. I. Arnon. 1939. Experimental methods for the study of the role of copper, manganese and zinc in the nutrition of higher plants. Am. J. Botan. 26:144.
- Ulrich, A., and K. Ohki. 1956. Chlorine, bromine and sodium as nutrients for sugar beet plants. Plant Physiol. 31:171.
- Wiklander, L. 1958. The soil. In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology. 4:118. Berlin: Springer.
- Wiklander, L., G. Hallgren, and E. Jonsson. 1950. Studies on gyttja soils. III. Kungl. Lantbrukshogsk. Ann. 17:425.
- Wilson, B. D. 1926. Sulfur supplied to the soil in rainwater. J. Am. Soc. Agron. 18:1108.
- Woodward, J. 1699. Some thoughts and experiments on vegetation. Phil Trans. Roy. Soc. London 21:382.



امتصاص الأملاح المعدنية وانتقالها Mineral salt absorption and translocation

مقدمة Introduction

ناقشنا في فصل سابق وجود العناصر الاساسية في التربة ومدى اتاحتها للنبات. وخطوتنا التالية تمكن في تحديد كيفية نفاذ هذه العناصر لنسيج الجذر، وكيفية انتقالها بين انسجة النبات. ولقد شُرحت كل من هتين المسألتين بصورة اقرب الى البساطة في البداية، ولكنهما يعالجان الآن بعمق اكبر نظراً لتعقيدهما ولعدم كفاية حلهما.

لقد افرض الباحثون الإوائل ان الاملاح غير العضوية تنقل الى النبات مع الماء الذي يمتصه البات. اضف الى ذلك افتراضهم أن انتقال الاملاح الممتصة الى اجزاء النبات المختلفة كان يعتمد على مجرى النتح transpiration stream. ولكن سرعان المحتلفة كان يعتمد عشى هذه الافتراضات مع ظاهرة الاختلافات الواضحة بين محتويات انسجة النبات المختلفة من الاملاح، وكذلك الوسط الذي نحى فيه النبات. كما جرت محاولة التفتيش لحل لهذه المعضلة في اقتراح أن يكون تفسير الامتصاص كامنا في الظاهرة الازموزية commit المعاد الفعالة في اقتراح أن يكون تفسير الامتصاص كامنا من محلول الترموزية محلول الترموزية والنبات فنسبة التركيز الازموزي داخل الخلية تبقى دوماً بقيمة منخفضة بسبب الانتفاع بالمواد الممتصة وذلك خلال عمليات التحول الغذائي منخفضة بسبب الانتفاع بالمواد الممتصة وذلك خلال عمليات التحول الغذائي الامتصاص، الا انها لم تفسر الانتقال السريع من جديد، ولكن مجرد عامل مساعد، في امتصاصها. وسرعان ما اقحم مجرى النتج من جديد، ولكن مجرد عامل مساعد، في هذه المرة، لعملية توزيع الاملاح، وليس امتصاصها. ما سبق يتضح ان المحاولات

الأولى لايجاد تفسير لعملية امتصاص الاملاح وانتقالها كانت تؤكد على الآليات الفيزيائية physical mechanisms إلى الا، مهملة في ذلك دور طاقة التحول الغذائي metabolicenergy بالكامل تقريباً، ومع ذلك لم تخلو تلك الفترة من مقولة توصل اليها بفيفر Pfeffer (46)، عالم الفسيولوجيا الفذ قد تعارضت بحدة مع نظريات سابقيه حول امتصاص الاملاح، كما اعطت اشارة البدء لخروج نظرية شاعت في الوقت الحاضر، قال بفر.

... تتيح طبيعة البلازما Plasma الفرصة باتحاد عناصرها مع مادة ما اتحاداً كيميائياً، بحيث يتم بهذا نقل المادة ثم تحررها منها من جديد.

تتفـق هذه المقولة بصورة جيدة مع نظرية الحامل carrier theory الخاصة بامتصاص الأملاح والمقبولة اليوم بوجه عام.

وكما يحدث عادة للافكار التى تعارض التيارات الفكرية السائدة، اصبحت نظرية بفيفر لتفسير الامتصاص استفزازاً للافكار السائدة عن الموضوع ولم تؤخذ في محمل الجد، واستمر رهط العلماء على حالهم ودأبهم على وضع الآليات الفيزيائية وصياغة نماذجها تفسيراً لامتصاص الاملاح. وفي نهاية المنطاف بدأ الاعتراف، ضمن بحث نشر في الثلاثينات من هذا القرن، بان امتصاص الاملاح يعتمد كثيراً على طاقة التحول الغذائي metabolic energy – اى ان امتصاص النبات للاملاح يتم بعملية فعالة في جلها وليس بالامتصاص غير الفعال passive uptake الذي كان يعتقد بانه يفسر آليه الامتصاص.

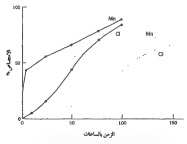
الامتصاص غير الفعال Passive absorption

الحيز الحر الخارجي والظاهري Outer and apparent free space

يقع امتصاص الاملاح من خلال التلامس المباشر بين النظام الجذري rootsystem وبين غرويات التابة من soil colloids ومحلولها. ولكن ماهى الآليات الداخلة ضمن مسار الاملاح غير العضوية الذائية من محلول الزبة الى النبات؟ لقد تعرف الكثير من البحاث على عمليات الامتصاص بدون التحول الغذائي على عمليات الامتصاص، الحادث للايونات؛ انظر مثلاً العرض الذي قدمه بريجز Briggs وروبرتسون الذي قدمه بريجز عدما تنقل من وروبرتسون (9) Robertson العادل الي وسط ذي تركيز اعلى نسبياً يحدث انتقال ابتدائي

عال الايونات. ويعقب هذا انتقال متنظم ويبطىء ويكون حاكمه هو التحول الغذائي شكل (1-14). لا يتأثر الامتصاص السريع الأولى بدرجة الحرارة ولا بمشطات التحول الغذائي الفذائي metabolic inhibitors و يومنى هذا عدم تدخل طاقة التحول الغذائي metabolic energy. الما أذا اعيد السبيح السابق الى الوسط منخفض الملحية فسوف تنتشر بعض الأيونات التي سبق امتصاصها خارجة الى الوسط الخارجي. ويقول آخر يكون جزء من الخلية أو النسيج المفوص في المحاول الملحي مفتوحا امام الانتشار الحر يعنى تمكن الإيونات من الحر المحركة الحرة الى داخل النسيج الوخارجه، فسوف يصل قسم النسيج المتاح للانتشار الحر يعنى تمكن الإيونات من الحرز نقطة توازن تشأ ينه وبين الوسط المحيط. وان تصل نسبة التركيز الأيوني في هذا القسم إلى نفس نبسة التركيز القائمة في الوسط الخارجي. ومن هنا يسمى ذلك القسم من خلية البنات او نسيجه، الذي يسمح بالانتشار الحر – الحيز الخارجي مههداء space

ومع التوصل الى مفهوم الحرز الحرء اتجه الباحثون الى حساب حجم الخلية النباتية أو النسيج الداخل فى العملية. ويمكن الوصول الى ذلك عن طريق غمس النسيج فى محلول ذى نسبة تركيز معروفة، ويشرك النسيج فى المحلول حتى



شكل 1.74: امتصاص المنفيز وأيونات الكاوريد بواسطة أنسجة جذر بات parsnip من محلول كلوريد المنفيز بنسبة تركيز (0.001M). ○ بعد غسيل بعاء الصنوبر لمدّة 24 ساحة ۞ بعد غسيل لمدّة 168.5 ساعة.

الوصول الى نقطة التوازن، ومن ثم تحسب كمية الملح الممتص. وبفرض تساوى نسبتى التركيز الايونى فى كل من الحيز الخارجى outer space والوسط الخارجى external medium وبمعرفة كمية الملح الممتصة، يمكننا حساب حجم الحيز الخارجى. وفى ظل الظروف المذكورة يجب منع الامتصاص الفعال (وذلك باستعمال مثبطات التحول الغذائي metabolic inhibitors أو باجراء العملية تحت درجة حرارة منخفضة)، والا سيكون الحجم المحسوب اكبر بكثير من الحجم الفعلى.

وجد هوب Hope وستيفنس kelo)، أن اطراف جذر الفاصوليا عندما غمست في محلول كلوريد البوتاسيوم kel)، قد وصلت الى نقطة التوازن بعد 20 دقية. ولقد حدث الانتشار العكسى لكلوريد البوتاسيوم بمعزل عن طاقة التحول الغذائي واعتبر ان حجم النسيج الداخل في العملية قد تضمسن جزءً من المنائزم. كما وجد هوب في بحث لاحق (25) ان الحجم المعاير للنسيج اللاي يسمح بالانتشار الحر free diffusion قد زاد بزيادة نسبة تركيز كلوريد البوتاسيوم في المحلول الخارجي، وحيث منع النقل الفعال لايكون امامنا غير افتراض وقوع تجمع غير فمال apparent volume لوقد برز مصطلح الحيز الحسر الظاهري apparent free space لليونات.

وهنا يبرز سؤال

كيف يمكن تجمع الايونات عكس فرق التركيز وبمعزل عن طاقة التحول الغذائي؟

ion exchange mechanisms يمكن التوصل الى ذلك عبر آليات التبادل الايوني وبتقديم مفهوم توازنات دونان Donnan equilibria .

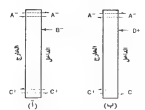
التبادل الايوني Ion exchange

يمكن للايونات الممتزة adsorbed على سطح جدران الخلايا أو على سطوح

اغشيتها membranes ان تتبادل مع الايونات الموجودة في المحلول الخارجي الله عمل غيه النسيج. ولقد قدمنا سابقاً محاكاة لآليات التبادل الايوني بين محلول التربة وبين الجزيئات الغروية للتربة وذلك في فصل سابق. وعليك الآن انفرض، على سبيل المشال، تبادلاً يقع بين ايون البوتاسيوم الموجب K للمحلول الخارجي مع ايون هيدروجين H سبق امتزازه على سطح غشاء الخلية. سوف يمتز الكتيون على سطح الغشاء ويصبح خاملاً ازموزياً. كما يمكن للايونات السالة anions ان تتبادل مع ايونات الهيدروكسيل الحرة بنفس الطريقة. ومن هنا نجد ان آليات التبادل الايوني تسمح بامتصاص أعلى للايونات من الوسط الخارجي من الذي يقع في العادة عن طريق الانتشار الحر.

اتز ان هو نان Donnan equilibrium

تأخذ نظرية دونان للتوازن في الحسبان تأثير الأيونات الثابتة أو غير القابلة الانشار permeable في المنطق والمنشار permeable والمعض اللانشار وغير نفاذ بالنسبة لأيونات أخرى. وليكن هذا الغشاء هو الفاصل بين الله فينات وغير نفاذ بالنسبة لأيونات أخرى. وليكن هذا الغشاء هو الفاصل بين السالبة على الجانب الماخلي للفشاء لا تستطيع النفاذ خلال الغشاء (أيونات ما المائية مثبتة fixed anions). والآن اذا ما كان هذا الغشاء يسمح بحرية العبور للإيونات الموجبة والسالبة للمحلول الخارجي، فسوف ينتشر عدد متساو من المحلول الخارجي، فسوف ينتشر عدد متساو من المحلول الخارجي عبر الغشاء حتى يتم التوصل الإيونات الموجبة لكي والمائية من المحلول الخارجي عبر الغشاء حتى يتم التوصل كهربائي equilibrium . و وضا عن ذلك يتطلب الأمر عددا إضافياً من الايونات الموجبة الى الجانب الداخلي المعلول الداخلي أكبر منه في الخارجي. علينا أيضا أن نذكر أنه بسبب الزيادة في الشحنات السالبة نتيجة للايونات والمشبتة، يكون تركيز الايونات السالبة في المحلول الداخلي أقل من تركيزها في المحلول الخاجي.



شكل 2-14: الانتشار الأيوني عبر الأغشية. (آ) غشاه أسم بالنسية للأنبونسسات "B، معايسب ويافة إضافية في كانبونسات " المنتشرة عبره من الخارج (مراكمة الكتيونات). (ب) غشاة أصم بالنسبة للكتيونات "D، معا بيب انشار أيونات إضافية "A عبده من الخارج (مراكمة الأيونات).

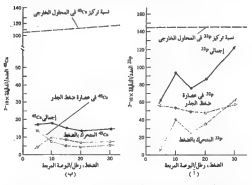
وكما يوضح الشكل (2-14) يمكن استخدام مفهوم دونان للاتزان في تفسير تراكم الأيونات السالبة عكس فرق التركيز. فربما يوجد العديد من الاتزانات في نسيج مغموس في محلول ملحى، مما يسبب في مراكمة الأيونات عكس فرق التركيز، وبدون اللجوء الى اشراك طاقة التحول الغذائي.

الدفق الكتلى Mass flow

يعتقد بعض الباحثين أن الأيونات ربما تتمكن من الحركة عبر الجذبور محمولة باللدفق الكتلى للماء (28،33،34،29،38). وبناء على هذه النظرية، تؤدى الزيادة في معدل النتح الى زيادة في معدل النتح الى زيادة في معدل النتح الى زيادة في معدل النتح الى هذا جرت موافقة شبه إجماعية على صحة ذلك (25)، غير أنه لايزال غامضا دور النتح في هذا كله وهل أن تأثيره مباشر أم غير مباشر، وذلك عن طريق انتقال الأيونات بعد المجاشر للنتح على إمتصاص الأيونات، وذلك عن طريق انتقال الأيونات بعد الأيونات تنجح له تخفيف تركيزها – (10، 24،11). ويعارض الآخرون هذا الرأى باقتراح أن الأيونات تتحرك في الدفق الكتلى الماء من محلول التربة وعبر الجذر ومن ثم تصل الى الساق والمجموع الخضرى. وربما تكوّن إحدى هاتين الآليين أو كليهما جزءاً من الصورة العامة لامتصاص النبات للاملاح. وربما يكون من الصعوبة بمكان إثبات أو دحض أى من هاتين النظريتين.

لقد عضدت الابحاث الأخيرة الى أجراها لوباشينسكى Lopushinsky (38)

على نبات الطماطم المطوشة detopped، بصورة غير مباشرة مفهوم الزيادة في معدل النتح تؤدى إلى احداث زبادة إمتصاص الاملاح. فيتسليط ضغوط هيدروستاتيكية hydrostatic pressure مختلفة على مجموعات جنرية لنباتات طماطم مطوشة وضعت في أوعية ضغط تحوى محاليل غذائية من الفوسفور ²² ، والكالسيوم ⁴² المشعين، كان باستطاعة الباحث إثبات أن زيادة الهخط الهيدروستاتيكي قد تسبب في زيادة كمية الفوسفات والكالسيوم الداخلة الى خشب الجذر. ولقد تنبت من هذا بواسطة تحليل سائل الرشح عدسلما للجذر عن الفوسفور والكالسيوم المشعين وذلك في ظروف الضغط الجذري الاعتبادي والضغط الهيدروستاتيكي المرتفع (شكل 1-13). وفي التجربة السابقة على الرغم من أن الماء قد دفع دفعاً pulled up فيه الماء الى أعلى عجر على النام ونظام يجذب pulled up فيه الماء الى أعلى عبر



شكل 1.1.3 وتأثير الضغط على ممكل حركة (آ) ب³⁴2 (ب) ⁴⁵2ه ، في خشب جذر نبات الطماطم omato. إن ⁴²2 أو 2.5° الموجود في عصارات الشخط الجذري يمثل كمية الأيونات المشمة المتحركة إلى داخل خشب الجذر بدون منط مسلط من الخارج. يمثل ⁴²2 أو ⁵¹⁰4 المتحرك بفعل الضغط جزءاً من إجمالي وحلاً و 50° الذي كان مصاحها لحركة العام بقعل الضغط المسلط.

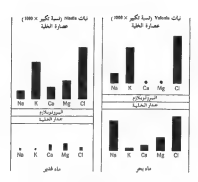
الأوعية الخشبية كما في حالة النتح. ففي كلتا الحالتين تسبب زيادة دفق الماء، زيادة إمتصاص الأيونات ايضاً.

قد تعلمنا من خلال هذه المناقشة أن جزءاً من إجمالي كميات الأملاح التي يمتصها النبات ناتج عن الامتصاص غير الفعال. وربما يتم هذا من خلال الانتشار الحر للأيونات الى الحيز الحر ظاهرياً للنسيج إن مراكمة الأيونات عكس فرق التركيز المحيد عكس فرق التركيز المجدث المراكمة أيضا عكس الفرق الظاهري للتركيز against an ودنان. وربما تحدث المراكمة أيضا عكس الفرق الظاهري للتركيز apparent concentration gradient ربما يصبح ممكنا وقوع الدفق الكتلي للأيونات عبر نسيج الجلر وذلك بمساعدة والشد إلى التحيى. وتعمل كل هذه الآليات في غياب طاقة بمساعدة والشد إلى النقل الفعال.

النقل الفعال Active transport

لقد بينت التحاليل المباشرة الى أجريت على عصير الفجوة vacuolar sap قباتات مختلفة غمست في محاليل ملحية بنسب تراكيز معلومة بوضوح تام أن كلا من الأيونات الموجبة والسالبة anions and cations قد راكمتها النباتات عكس فرق التركيز. علاوة على ذلك فإن مدى المراكمة يصبح بحيث لا تستطيع آليات فيزيائية مثل التبادل الأيوني وتوازنات دونان أن توفره وحدها. لقد أظهر هوجلان Hoagland ونبات الفلونيا valonia macrophysa ومارة نبات النتيلا avalonia macrophysa ونبات الفلونيا valonia macrophysa في معمارة لهذه المراكمة أم للخصائص المنتخبة لآليات إمتصاص الأملاح في النباتات (شكل 4-14).

حيث يمتنع التراكم الأيوني بتوقف أنشطة التحولات الغذائية في النبات بفعل انخفاض درجة الحرارة، وانخفاض الشد الأوكسجينــــي oxygen tension. وبوجود مثبطات التحولات الغذائية metabolic inhibitors... الىخ، لايسعنــا إلاّ



شكل 14.4: رسم يباني عن التراكيز النسبية لأيونات مختلفة في عصارة الخلية لنياتي Nitella caivata و Nicela macrophya و Vicela ومغرض عقد المقارضة ولاظهار إمكانية مراكمة الأيونات عكس تدرج التراكيز، وضحت أيضاً التراكيز النسبية لهذه الأيونات في الوسطين الانماليين.

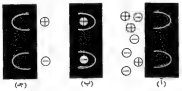
فرض إحتياج التراكم الأيوني مثل الحادث في النباتات الى طاقة التحول الغذائي لكى يتم التراكم. لقد أطلق مصطلح «النقل الفعال» على نقل الأيونات بالاستعانة بطاقة التحول الغذائي. لقد طوعت العديد من الآليات لتفسير ماهية النقل الفعال، ولم يجمع العلماء رأيهم على واحدة منها حتى الآن. وعلينا أن نقول رغما عن ذلك أن كل الآليات المقترحة للتفسير قد قبلت عموماً بمفهوم أن النقل الفعال لأيون عبر غشاء غير نفاذ (أصم) impermeable يتم بالاستعانة بوسيط هو مركب حامل carrier compound ويوجد في الغشاء.

مفهوم الحامل The carrier concept

يطلق مصطلح الحيـز الداخلـي inner space على ذلك الحيـز الموجـود في النسيج أو الخلية الذي تنفذ الأيونات إليه بالاستعانة بطاقة التحول الغذائي. ولم يتم التوصل بدقة بعد الى تحديد من أين يبدأ الحيز الداخلى وأين ينتهى الخارجي. ولكن يعتقد أن هذا الخط الفاصل يبدأ في مكدان ما وسط المتوبلازم، حيث أن قيامات حجم الحيز الحر الظاهرى قد أشارت الى أن هذا الجزء من السيتوبلازم يسمح بحدوث الانتشار الحر للأيونات. إن المساحة الواقعة بين الحيزين الداخلى والخارجي تعتبر غير نفاذة (صماء) بالنسبة للأيونات الحرة free ions. ويعتقد أن المسار عبر هذه المساحة يتطلب وساطة حوامل خاصة، تتحد مع الأيونات في الحيز الخارجي ثم تطلقها في الحيز الداخلى. ويسمى هذا الحاجز الأصم غشاء في العادة، كما توجد هذه الحوامل ضمن الحاجز.

إن أهم ملامح نظرية الحامل تكمن في إفتراض وجود مركب حامل الأبونات الوسيط المستخدم من خلال السغشاء الأصم العسور من خلال السغشاء الأصم المذكور آنفا. كما وأن اتجاه تحرك هذا الحامل هو من الحيز الخارجي الى الداخلي ليس إلاً. لا تستطيع الأبونات التي اطلقت في الحيز الداخلي الهروب الى الخارج من جديد، وبالتالي تتراكم في الحيز الداخلي. يوضح الشكل (1-3) نموذجاً مبسطاً يصور مقهوم الحامل.

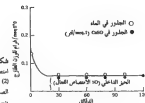
لقد حاز مفهوم الحامل على قبول العديد من الباحثين وفاز بتعضيدهم منذ أن صاغه فان دين هونيسرت Van den Honert عام 1937. وسوف نساقش ثلانــة مميزات لامتصاص الأملاح والنقل الفعال تبرز صحة مفهوم الحامل.



شكل 25.8: نعوذج يوضح مفهوم الحامل. (آ)الفشاء أصم بالنسبة الأيونات، (ب)تكوين مجمع الحامل، الأيون (جـ) تطلق الأيونات إلى الحيز الداخلي.

تبادل النظائر Isotopic exchange بالنقل الفعائل يكون في الغالب غير قابل للتبادل مع أيونات من نفس النوع موجودة في الحيز الخارجي outer space ويراحي محبودة في الحيز الخارجي outer space أو في محيط خارجي medium . كانت أيونات المواد المشعة ذات نفع بالغ للوصول الى الملاحظات التالية. فكما أشار الباحث المستين Epstein في موجز حول الموضوع (19)، فان المنع جاء ليس فقط على الانتشار المعاكس back diffusion ولكن أيضا لم يعددت تبادل اشعاعي بين الأيونات الممتصة بالنقل الفعال. وهذا مما يقترح من جديد وجود غشاء أصم تماما بالنسبة للأيونات الحرة. وحيث أننا قد توثقنا من إمتصاص الأيونات، علينا أن نرجع تحركها عبر الغشاء الأصم لوجود الحوامل وتدخلها في العملية. أوضحت التجارب التي قام بها كل من ليجيت وايستين وايستين .

لقد درس الباحثان إمتصاص أملاح الكبريتات المعلمة بالكبريت المشع 5° براسطة جذور الشعير. إذ وجدا بعد فترة من إمتصاص النبات للـ ٥° و أن الإجمالي الممتص من الـ ٥° و المعلم يمكن تقسيمه الى قسمين (ا) قسم قابل لانتشار (2) قسم مه 5° المعلم يمكن تقسيمه الى قسمين (ا) قسم قابل لانتشار (2) قسم مه 5° المعلمة من محلول و 5° يكا المعلم ولمدة 60 دقيقة. ولقد حددت الكمية الاجمالية التي أخذها النبات من الكبريتات المعلمة، وذلك لبعض عينات الجذر. و تركت العينات الأخرى في ماء أو محلول لكبريتات الكالسيوم غير المشعمة لمدد بلغ أقصاها 210 دقيقة. ولقد سميت هذه الفترة بفترة والامتصاص المكسي، وdesorption» أثناءها تحركت الكبريتات القابلة للانتشار الحر الى خارج نسيج الجذر. و بغمس الجلور في محاليل كبريتات الكالسيوم غير المعلمة اتيحت الفرصة أمام حلوث أي تبادل اشماعي. ولقد لوحظ أنه خلال فترة والامتصاص العكسي، حدث فقد سريع للكبريتات المعلمة، ثم خلال فترة والامتصاص العكسي، حدث فقد سريع للكبريتات المعلمة، ثم أعقبتها فترة ثبت فيها المحتوى الاشعاعي للكبريتات بدون فقد (شكل 1-6).



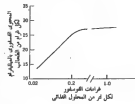
سبق لنا وأشرنا لهذه المناطق باسم الحيز الخارجي. أما الجزء المتبقى من الكبريتات المعلمة فيشير الى تلك الأيونات التي جرى نقلها نقلاً فعالاً الى الحيز الداخلي، فلا الداخلي. أن أيونات الكبريتات المعلمة والموجودة في الحيز الداخلي، فلا تستطيع الانتشار الى الحيز الخارجي، أثناء فترة الامتصاص العكسي، كما ولا تستطيع أن تتبادل من أجل الحصول على أيونات الـ 50 للنظير المستقر في محلول كبريتات الكالسيوم.

تأثيرات النشيع Saturation effects المشاهدات العديدة التي تدعم مفهوم الحامل كانت قد أوضحت في حالات تراكيز الملح الأعلى كثيراً في الوسط المحيط أن معدلات الامتصاص تبدو وكأنها تقترب من نهاية عظمى. وبقول آخر هناك نقطة تشبع saturation point عبتم الاقتراب منها عندما تكون كل المواقع الفعالة للحوامل مشغولة بأيوناتها. ويسهل على المرء أن يرى التشابه بين هذه الحالة وبين تأثير التشبع المعروف للغاية في التفاعلات الانزيمية. إن حقيقة ثبات معدل الامتصاص عند حد أقصى أثناء ذلك بكفاءتها القصوى أن صع التعبير ومن عدد محدد من الحوامل تعمل أثناء ذلك بكفاءتها القصوى أن صع التعبير ومن هنا تجد أن المواقع الفعالة الموجودة على الحوامل تبقى في الحالة السابقة مشغولة طول الوقت فأول ما يطلق أحد الحوامل أيونا حمله الى الحيز الذاخلي، مشغولة طول الوقت فأول ما يطلق أحد الحوامل أيونا حمله الى الحيز الذاخلي، مرعان ما يرتبط بأيون آخر من الحيز الخارجي في النسيج وهكذا. ومن هنا نجد أن الدورة في حالة نقطة التشبع تكون في حركة لايمكن الاسراع بهما أكثر

من سرعتها عن طريق زيادة نسبة تركيز الملح. يوضح الشكل (1-17) مثالاً لتأثير مستويات التركيز في إمتصاص خلايا نبات الكلوريللا chloralla للفوسفات.

التخصيص الأيونات بالانتخاب. ويعنى هذا أن الأيونات تمتص بمعدلات متفاوتة منصح الأيونات بالانتخاب. ويعنى هذا أن الأيونات تمتص بمعدلات متفاوتة، وأنها تتمتع بمستويات مختلفة لتراكمها فى النسيج الجذرى. ويوحى هذا برجود حوامل تخصصية. ويبدو هذا التخصيص صارماً نوعاً ما بالنسبة للأيونات غير المتشابهة فى سلوكها الكميائي، يينما يبدو ضعيفا أو حتى لا يوجد بالنسبة للأيونات متشابهة السلوك الكميائي. لقد أبرز ابستين Epsteil وهاجين (20) للأيونات الموجبة الاحادية التكافؤ للبوتاسيم potassium والسيزيوم وداستونوا والديديوم المحكن أن ينخفض معدل إمتصاص الروبيديوم إذا الارتباط. ويعنى هذا أنه من الممكن أن ينخفض معدل إمتصاص الروبيديوم إذا ما أضيف الى المحلول الغذائي الحاوى له كل من البوتاسيوم والسيزيوم. كما ما أضيف الى المحلول الغذائي الحاوى له كل من البوتاسيوم والسيزيوم. كما عن وجود الايونين الآخرين. لا يثبط كل من الصوديوم modio أو الليثيوم عن وجود الايونين الآخرين. لا يثبط كل من الصوديوم modio أو الليثيوم أن السيلينات Sodium را مما يؤكد إختلاف مواقع إرتباط أيوناتها. كما وجد أن السيلينات secium الم المتط من إمتصاص الكبريتات بينما ليس لها تأثير يذكر

ويمكننا هنا أن نجد تماثلاً مع فعل الانزيم على مادة الاساس -enzyme



شكل 7-14: المحتوى القسفوري لنبسات الكلوريليلا Chlorella التي نمت في محاليل غذائية تحتوي على تراكيز مختلفة للفسفور.

بالتثبيط التنافسي، ويفسر في الغالب على أساس تجاذب متبادل بين الاساس بالتثبيط التنافسي، ويفسر في الغالب على أساس تجاذب متبادل بين الاساس substrate والمثبط وتنافسهما على المواقع النشطة من الانزيمات. فالحامل، مثله في ذلك مثل الانزيم يمكن أن يملك موقع ارتباط يجذب أيونين أو اكثر، كما يمكن لهذا الموقع أيضا أن يفاضل بين الأيونات وينتخب ما يشاء، مثلما يفاضل الانزيم بين مواد الاساس substrates المختلفة. ويعتقد الباحث أن أوجه التشابه بين فعاليات الحوامل وفعاليات الانزيمات تقدم دعماً متينا لمفهوم الحوامل في الامتصاص الفعال للأملاح.

سوف نناقش فيما يلى آليتين محتملتين لامتصاص الملح. وتقوم الآليتان على مفهرم الحامل ـــ واحدة منهما تشارك فيها السيتوكرومات، بينما تعمل الأخرى بمساعدة الـ ATP.

مضخة السيتوكروم Cytochrome pump

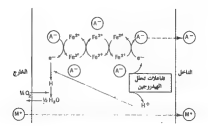
لاحظ البحاث الأواتل أنه رغما عن اعتماد مراكمة الأملاح على طاقة التحول الفذائي، لم تبدو هناك علاقة كمية تربط بين امتصاص الاملاح وبين التنفس .respiration و وبين الباحثان لونديجارد Lundegardh وبرستروم (41) Burstrom وقد قد أو السالبة وبين ما اسمياه بالتنفس «الايوني السالب» أو والملحي، respiration" or "salt" respiration"، إذ لاحظنا أن معلل التنفس يزيد عندما ينقل النبات من الماء الى محلول ملحى. أما كمية الزيادة في معلل التنفس عن المعلل الطبيعي أو الاسامي، والتي يسببها نقل النبات أو النسيح من وسط مائي الى وسط ملحى – فتدعى بالتنفس الملحى.

لقد طورت الملاحظات الأساسية الى أبرزها كل من لونديجارد وبرستروم وتوسعت منذ ذلك الحين حتى صارت نظرية متكاملة تعالج الامتصاص الفعال للأملاح، صاغها لونديجارد بنفسه (40،39) وفرضيات هذه النظرية تتلخص فيما يلى: ال يعتمد إمتصاص الأيونات السالبة على إمتصاص الايونات الموجبة، بل
 يحدث عبر آلية مختلفة تماما.

2- يوجد تباين فى تركيز الأوكسجين oxygen concentration gradient ويبدأ من السطح الخارجى للغشاء حتى سطحه الداخلى، وبذا تشجع عملية الاكسدة عند السطح الخارجى، بينما يزيد الاختزال عند السطح الداخلى.

3- يحدث النقل الفعلى للأيونات السالبة عبر منظومة سيتوكرومية.

لوجود علاقة كمية رابطية بين امتصاص الأيونات السالبة وبين التنفس الملحى، وحيث تغيب هذه العلاقة في حالة إمتصاص الايونات الموجبة، فقد افترض إقتصار النقل الفعال على الأيونات السالبة وحدها. لقد أدى تثبيط التنفس الملحى، ومن ثم تثبيط إمتصاص الأيونات السالبة بواسطة استخدام السيانيد carbon monoxide أو أول اكسيد الكربون carbon monoxide، الى أن يقتسرح علينا لونديجارد أن نقل الأيونات السالبة يتم عبر الانزيمات السيتو كرومية المؤكسدة cytochrome oxidase المؤكسات السيتو كرومات هي حوامل الأيونات السالبة على مثيلاً تخطيطياً لنظرية لونديجارد على السيتو كرومات.



هكل 14.8 تمثيل تخطيطي لنظرية سيتوكروم لالديفارده في إمتصاص الأملاح. تمتص الانيونات (۱۸۳) إمتصاصا أشالا عبر «مضحة السيتوكروم». وتمتص الكيتونات (۱۸۵) إمتصاصا غير فعال. واجع النص للحصول على مزيد من الشرح.

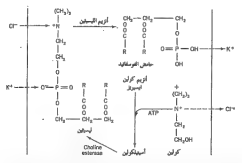
بناء على نظرية لونديجارد، فإن التفاعلات الجارية بفعل انزيم الب (H') والحادثة عند السطح الداخلسي، تنتج بروتونات (H') والكترونات (e') وتتحرك الالكترونات الناتجة الى الخارج عبر سلسلة سيتوكرومية الخارجي للغشاء يتأكسد حديد السيتوكروم السابق الحترائية في الداخل. عند السيتوكروم السابق اختزاله فاقداً في الطلق مع بروتون واوكسجين مكوناً الماء. وعند السيتوكروم الداخلي، يختزل حديد السيتوكرون اطلق عبر تفاعل اشترك عند السيتوكروم السابق أكسابي يغتزل الماء واضافة الكترون اطلق عبر تفاعل اشترك فيه انزيم ولمبارع الداخلي، ويطلق الأيونات السالب عند السطح الداخلي، في هذا التفاعل الأخير. وتمتص الأيونات الموجبة إمتصاصاً غير فعال في سبيل موازنة فرق الجهد الناتج عن مراكمة الأيونات السالبة على السطح الداخلي.

رغماً عن أن نظرية النقل السيتوكرومي تمنحنا صورة جلية عن كيفية مشاركة طاقة التحولات الغذائية في عملية الإمتصاص الأبوني، إلاّ أنها لم تحظى بالقبول العام، بل واجهت إنتقادات العديد من الباحثين. وعلى سبيل المشال، وجد رويرتسون Robertson, وآخرون (51) أن cidaitrophenol يزيد من التنفس، ولكنه يقلل من الإمتصاص الملحى. وينتج عن هذا أنه يجب إدخال الفسفرة في أية نظرية للمراكمة الأيونية. وبهذا يقم الاقتراح الأصلى بأن الأيونات السالة وحدها هي التي تستطيع تحفيز النفس، تحت طاللة النقد الشديد. فمثلاً وجد كل من هاندلي حضرت التنفس، وأخيرا إذا ما أخذنا بوجود حامل واحد لكل الأيونات السالبة، لظهر حفرت التنفس. وأخيرا إذا ما أخذنا بوجود حامل واحد لكل الأيونات السالبة التنافس على الاستحواذ على مواقع الازياط. ويتناقض هذا بطبيعة الحال مع ماسبق ايراده في نقاشنا من حقيقة عدم وجود تنافس بين الأيونات السالبة الثالية النائس، وخيقة عدم وجود تنافس بين الأيونات السالبة الثالية النائس على الاستحواذ على مواقع الارتباط. ويتناقض هذا السالبة الثالية النقائس على الاستحواذ على مواقع الارتباط. ويتناقض هذا السالبة الثالية النقائسة من حقيقة عدم وجود تنافس بين الأيونات السالبة للكبريتات، والترات والفوسفات.

آلية الحمل بمشاركة الـ (Carrier mechanism involving ATP (ATP) المجلل بمشاركة الـ (DNP) العملية

الامتصاص الملحى، دليلاً قوياً على مشاركة الـ (ATP) فى الامتصاص الملحى الفعال. فالتراكيز المنخفضة من الـ (DNP) سوف تعيق تماما تكوين الـ (ATP)، ولا يؤثر ذلك بالزيادة أو النقصان فى التنفس.

لقد قدم بينت - كلارك Bennet - Clark). إذ اقترح الباحث إحتمال أن تكون الدهنيات للأملاح تستفيد من الـ (ATP). إذ اقترح الباحث إحتمال أن تكون الدهنيات للأملاح تستفيد من الـ (phospholipids على جانب من الأهمية في عملية نقل الأيونات عبر الأغشية الصماء phospholipids بدون هذا الاقتراح. وأثناء هذا النقل يخلق اللسيئين elecithin وهو من الدهنيات الفوسفورية ويهدرج (يتميم) باسلوب دورى، مكتسباً في ذلك الأيونات عند السطح الخارجي، ومطلقاً إياها بالمهدرجة hydrolysis الى الحيز الداخلي ويتطلب تخليق أحد مكونات هذه الدورة الفسفاتيدية وكيفية أدائها أثناء النقل الشكل (1-19) رسماً تخطيطياً وللدورة الفسفاتيدية وكيفية أدائها أثناء النقل الأيوني.



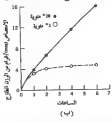
شكل 9.14: تمثيل تخطيطي للدورة الفرسفاتيدية. الى اليسار، تلتطط الأبونك من الحيز الخارجي بواسطة اللبسنيين. يسبب النحليل المهدروجيني لمجمع اللبسنيين الأيوني في إطلاق الأيونات إلى الحيز الداخلي. ومن ثم يعاد تخليق اللبسنيين.

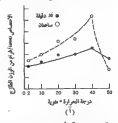
العوامل المؤثرة في امتصاص الأملاح Factors affecting salt absorption

تتعرض النشاطات الفيزيائية والكيميائية الحيوبية في الكائنات الحية لتأثير البيات الخارجية والداخلية المحيطة بها. ولا يكون إمتصاص الأملاح استثناء من هذا. إذ يتسارع أو يتباطأ أو يحتفظ بتوازن دينامي dynamic equilibrium متأثراً بمجمع من العوامل المتشابكة ودائبة التغير. لقد تعلم الباحث دراسة تأثير عوامل منفردة بواسطة التحكم في البيئة المحيطة وتفحص تأثير العامل المنفرد موضع البحث. ولقد تم ذلك أثناء دراسة إمتصاص الأسلاح، بما أدى الى حصولنا الآن على صورة واضحة المعالم تقريبا، رغم إفتقارها لصفة الاكتمال، عن كيفية تتابع خطوات هذه العملية في الطبيعة ببيئتها التي لا تثبت على حال. وسوف نناقش فيما يلى تأثير درجة الحرارة والرقم الهيدروجيني (pH) والضوء والاكسجين والشد معلى إمتصاص الأملاح.

درجة الحرارة Temperature

يؤدى إرتفاع درجة الحرارة عموماً الى تسارع فى عملية إمتصاص الأملاح. ولكن تأثير درجة الحرارة على امتصاص الاملاح محصور فى مدى ضيق نسبياً. فعلاوة على الاسراع بامتصاص الملح، فسوف يؤدى إرتفاع درجة الحرارة الى





شكل 10-14: (آ) تأثير درجة الحرارة على امتصاص أبونات البوتاسيوم بواسطة شرائع أنسجة المجزر carrot المفسولة، خلال ثلاثين دقيقة، وساعتين. (ب) إمتصاص أبونات البوتاسية بواسطة شرائع أنسجة المجزر المفسولة، خلال فترة مطولة من الوقت، وتحت درجة حرارة 2° معربية، حدال 20°م.

مستوى يتجاوز حد أقصى لها، الى تلبيط الامتصاص ومن ثم الى إيقاف العملية تماما (شكل 1-10). والارجح تماما أن تحدث التأثيرات المثبطة الناتجة عن إرتفاع درجة الحرارة بسبب عملية denaturation of enzymes فقد الانزيمات لخواصها الطبيعية)، تلك الانزيمات المشاركة إما في إمتصاص الاملاح مباشرة، أم في تخليق بعض المكونات الضرورية لامتصاص الاملاح.

يتأثر كل من عمليتى الامتصاص الفعال وغير الفعال بتغيرات درجة الحرارة. فمثلاً يعتمد معدل الانتشار الحر على طاقة حركة الجزيئات أو الأيونات المنتشرة، وتعتمد هذه الطاقة بدورها على درجة الحرارة. وبهذا فسوف يؤدى خفض درجة الحرارة الى تباطؤ أى عملية تعتمد على الانتشار الحر. وسوف يبطىء انخفاض درجة الحرارة بالطبع التفاعلات الكيميائية الحيوية الداخلة في النقال الفعال.

درجة تركيز أيونات الهيدروجين Hydrogen ion concentration

 هناك العديد من التجارب التي أظهرت تأثيراً طفيفا لتغيرات الـ PH، مقاسة بالنمو (50). تحدث تأثيرات مرموقة من جراء تغير الـ pH، عندما تثبط درجة إتاحة الأيونات. ومع ذلك، إذا ماكانت درجة تركيز الأيونات عالية بصورة كافية، يصبح متعذراً إظهار شح ذلك الأيون في النبات ضمن المسدى الفسيولوجي للـ pH. ومن البديهي أنه إذا ماتجاوزنا المدى الفسيولوجي لقيم الـ pH. فسوف نتوقع الحاق الضرر بأنسجة النبات وكذلك في حوامل الايونات مما يثبط في نهاية الأمر من حدوث إمتصاص الأملاح.

النطسوء Light

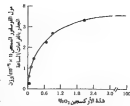
أن تأثير الضوء على انفتاح التغور وإنفلاقها، وكذلك على عملية البناء الضوى يؤثر تأثير الضوحة تزيد من الضوى يؤثر تأثيرا غير مباشر على امتصاص الأملاح. فالتغور المفتوحة تزيد من الدفق الكتلى mass flow للماء في مجرى النتح rranspiration stream للماء في مجرى النتح استمد عملية إمتصاص يمكنها التأثير بصورة غير مباشرة في أمتصاص الأملاح. تستمد عملية إمتصاص الاملاح وصعودها في النبات الطاقة من مصدرها الناتج عن عملية البناء الضوئي، كما يقوم الأوكسجين المحرر من العملية بتحسين ظروف الامتصاص الفعال للأيونات.

الشد الأوكسجيني Oxygen tension

بسبب غياب الأوكسجين يتم تنبيط الطور الفعال active phase لامتصاص الأملاح. ولقد كانت هذه الملاحظة بحق هي من أقوى العوامل التي دعمت أولى نظريات النقل الفعال. ويمكن الوقوف على التأثير الحاد للأوكسجين في علمية إمتصاص الفوسفات من شكل (11-14).

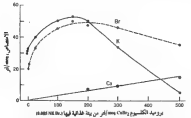
الفعل التبادلي Interaction

من المعروف جيداً أن امتصاص أحد الأيونات ربما يتأثر بوجود أيون آخر. ففي أحد الدراسات التي جرت على امتصاص جذور الشعير barley لملع KBR،



شكل 11-14: تأثير الأوكسجين على إمتصاص الفوسفات بواسطة جذور الشعير المنقوعة في محاليل الفوسفات 1×014 (pH4).

وجد الباحث فيبت Viets (57) أن إمتصاص البوتاسيوم يتأثر بوجود الكالسيوم والمعنسيوم واليونات موجبة أخرى متعددة التكافئ في الوسط الخارجي. إن التأثير المزدوج لوجود الكالسيوم على إمتصاص كل من البوتاسيوم والبرومين قد لاحظه فييت أيضا. إذا وجد أن إمتصاص كل من البوتاسيوم والبرومين قد قل في غياب الكالسيوم كما قل أيضا عندما تواجد الكالسيوم بنسبة تركيز تزيد عن حد أقصى (شكل 2-14). كما لاحظ الباحث أفرستريت وآخرون (43) مثل ذلك التأثير للكالسيوم، ويتأثر إمتصاص المعنسيوم كللك تأثيراً عكسياً بوجود الكالسيوم (44).



شكل 22.14: تأثير الكلسيوم على إمتصاص البوناسيوم (كا) والبروم (B). لاحظ أن امتصاص كل من البوتاسيوم والبروم فى ظروف نسبة منخفضة من تركيز الكلسيوم، سوف يزيد. ومع زيادة نسبة تركيز الكلسيوم، يثبط إمتصاص البوتاسيوم والبروم.

إن الفعل التبادلي لمدة أيونات (X. Cs. Li. Rb. Na) قد وصف من قبل الباحثين اليستين Epstein وهاجين (20) Hagen بلاستحواز على مواقع الارتباط على المحامل. فمثلا وجد الباحثان أن البوتاسيوم والروبيديوم rubidium والسيزيوم والسيزيوم تتنافس جميعها فيما بينها على موقع ارتباط مشترك. ومن جهة أخرى لا يتنافس الليثيوم والصوديوم فيما بينهما بسبب أن كل منهما موقع إرتباط خاص به. ولقد وجد مؤخراً أن الباريوم والكالسيوم والسترونتيوم strontium تتنافس فيما بينها على موقع ارتباط مشترك ، لا يشارك في علمية الامتصاص الفعال للمغنسيوم (12).

وعل ماييدو فإن الفعل التبادلي بين الأيونات يرتبط أساساً بمدى إتاحة مواقع الارتباط على الحوامل وتخصيصها. فإذا ماتوفرت مواقع الارتباط بصورة كافية، يتضاءل تأثير الفعل التبادلي ومن ثم تمتص الأيونات ذات مواقع الارتباط المشتركة بكفاءة قصوى. وإذا كان موقع الارتباط الخاص بأيون ما عالى التخصص لهذا الأيون، لايجب أن يتأثر إمتصاص هذا الأيون، بوجود أيونات أخرى.

Growth و

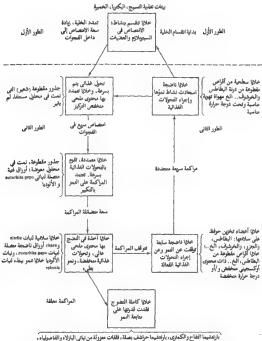
يمكننا خلال فترة زمنية قصيرة دراسة إمتصاص الأملاح بواسطة أنسجة النبات بدون تداخل من نمو النبات. ولكن إذا ماطالت مدة الدراسة، ربما يتأثر إمتصاص الأملاح تأثراً كبيراً بالنمو. إذ يمكن أن يسبب نمو النسيج أو النبات في زيادة المساحة السطحية، وعدد الخلايا، وتخليق مواقع إرتباط جديدة، أو حوامل جديدة، وكلها من العوامل التي سوف تحفز بالضرورة إمتصاص الأملاح. كما وأن زيادة حجم الماء الذي تمتصه الخلية أثناء نضوجها ربما تتسبب في تخفيف التركيز الداخلي للأملاح، وبذا تتسبب في زيادة فعاليات الامتصاص.

عند التعامل مع نمو نبات مكتمل، بدلاً من نسيج منه، علينا أخذ أطوار النمو المختلفة في الاعتبار، جنباً الى جنب مع تأثيرها على إمتصاص الأملاح. ولناخذ مثلا: كلما زاد عمر الجذر، فإن الكثير من المساحة السطحية له التس كانت تشارك في إمتصاص الأملاح، يشتد تحولها الى أنسجة سيوبرينية suberized (المجموع itissues) وبذا تصبح غير قادرة على امتصاص الملح. ينسبب تطور المجموع الخضرى وما يصاحبه من نشاطات التحول الفذائي في إرتفاع الطلب على كثير من العناصر. وكما أشرنا في السابق أيضا، يصاحب الزيادة في نمو المجموع الخضرى عادة زيادة في تحرك الماء، الذي يمكن أن يؤثر في الامتصاص غير الفاعال للاملاح وتوزيعها. لقد لخص الباحثان ستيوارد Steward وستكليف الفعال للاملاح وتوزيعها. لقد لخص الباحثان ستيوارد ويصور الشكل المذاع هذا الملخص.

الانتقال Translocation

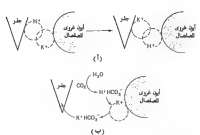
بعد أن ناقشنا مختلف آليات إمتصاص الاملاح ومراكمتها، يبدو تساؤل عن الكيفية التي تنتقل بها هذه الأملاح في النبات؟. لقد تم شرح مدى اتاحة الفذاء في التربة في حالتيها السائلة والصلبة في نظريتين: (1) نظرية النبادل بالتماس abd the carbonic acid الكربونيك the carbonic acid نظرية تبادل حامض الكربونيك exchange theory. ولقد تعرض كل من الخطين الفكريين للدفاع عنهما أو إنتقادهما، غير أنهما لا يزالان محتفظين بحسن شرحهما لمدى اتاحة الاملاح المعدنية الموجودة في التربة بالنسبة للنبات، (شكل: 14-14).

بناء على رأى واضعى نظرية التبادل بالتماس – جينسى H. Jenny , و أوفرستريت R. Overstreet ، يمكن أن تتبادل الأيونات من أحدى مواد الامتزاز adsorbent الى مادة أخرى (كما يحصل بين غرويات الطين clay و colloids والجذر root) بدون مشاركة من مواد التحليل الكهربائي الحبود و cecloids . ويعنى هذا إمكانية إمتزاز أحد الأيونات من قبل جذر النبات بدون أن يسبق ذلك إذابته في محلول التربة. ويفسر المؤلفان ذلك بوصفه تراكب و overlapping في حيزى ذبلبة الأيونات الممتزة. إن الأيون المذي يمتسز كهروستاتيكيا والدت الاحتراف الهائية الماحد الجسيمات، مثل جذر النبات، أو الى جزىء أو أيون غروى clay micelle المطين، لايكون وثيق الارتباط به بل نجده



والبطاطس، عزلت تحت درجة حرارة 2-3° مثوية، خلايا ناضحة من نبات valonia

شكل 13-14: مراكمة الأملاح بالنسبة للنمو والتحولات الغذائية. في الطور الأول يتم التأكيد الرئيسي على إرتباط الأيونات بمواقع مخصصة، التي لها المقدرة على التضاعف. يجرى التأكيد في الطور الثاني على الاقراز الفعال من الفجوات.



شكل 14.14: تمثيل تخطيطي لكل من (آ) نظرية التبادل بالتلامس، (ب) نظرية تبادل حامض الكرونيك.

يتذبذب في حيز صغير محدود من الفراغ فإذا أقتربت مادتين من مواد الامتزاز من بعضهما بدرجة كافية، ربما يتراكب حيز ذبذبة أيون سبق إمتزازه على أحد الجسيمات مع حيز ذبذبة أيون آخر سبق إمتزازه على جسيم آخر، ومن هنا ربما يقع تبادل أيوني بينهما (شكل: 1414أ).

يلعب محلول التربة دوراً هاما في نظرية تبادل حامض الكربونيك، يتلخص في أن الحامض يوفر الوسط اللازم لتبادل أيوني بين الجذر وبين جزيئات التربة الفروية clay micelles. وبناء على هذه النظرية فإن ثاني اكسيد الكربون المحرر من عملية التنفس الحادثة في الجذر سوف يكون حامض الكربونيك في محلول ويكون الأخير متماساً مع محلول التربة. ويتحلل حامض الكربونيك في محلول التربة مكوناً أيوناً موجباً (H) (H). ومن هنا تنتشر أيونات الهربو جين الى الجزيئات الفروية للطين، حيث يمكن تبادلها مع ايونات موجبة أصلاً على سطح جزيئات التربة. أما تلك الايونات الموجبة التي كانت ممتزة أصلاً على سطح صلصال التربة فتطلق الى محلول التربة، وهناك تصبح حرة في الانتشار الى سطح الجذر حيث يمكن إمتصاصها بالتبادل مع ايون (H) أو في صورة أذواج من الأيونات مع البيكربونات (شكل: 14-14).

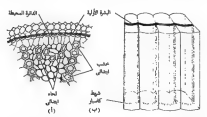
يعتبر إمتصاص الجذور الفعلى للاملاح إمتصاصا فعالأ وغير فعال فى نفس

الوقت. فتحرك الأملاح الى الحيز الحر الظاهرى هو إمتصاص غير فعال، وهو الندى يتيح الفرصة أمام الانتشار الأيونى الحر - هناك بعض الارتباك حول تحديد المساحة من الخلية التى يحتلها الحيز الحر الظاهرى. فبعض الباحثين، مثل ليفيت (37) يعتقد بأن هذه المساحة محددة بكونها جدار الخلية. ولكن باحثين آخرين قد أشاروا الى أن جزءاً من سيتوبلازم الخلية يمكن أيضا أن يدخل ضمن الحيز الحر الظاهرى. أما الحيز اللاخلى، حيث تراكم الأملاح الى نسب تركيز تزيد عن تلك التي في الوسط الخارجي، فيعتقد بأنه يشمل جزءاً من السيتوبلازم والفجوة. وبأخذ الصورة المرسومة أعلاه في الاعتبار، علينا الآن أن نحدد كيفية تحرك المملح الممتص من السطح الخارجي للجذر، عبر القشرة cortex، ثم الى حيزات mina علايا التوصيل الميتة الخاصة بالانسجة الوعائية stel.

ويعتقد عموماً أن الأيونات الممتصة تتحرك بحرية كبرى داخل الجذر حتى تصل الى القشرة الناخلية endodermis وبعدها يتأخر تفلغها بسبب شريط كاسبار وButler . أن الحسابات التى أجراها كل من بتلر Butler . أن الحسابات التى أجراها كل من بتلر الاعتقاد اليستين (18) لتقدير حجم الحيز الحر الظاهرى، قد دعمت كثيراً من الاعتقاد بأن طاقة التحولات الغذائية لايحتاج إليها لكى تصل الأملاح المعدنية الى القشرة الداخلية. فإذا مافرضنا أن جزءاً من السيتوبلازم يحتله الحيز الحر الظاهرى، يصبح من المحتمل كثيراً أن تتحرك الأيونات المنتشرة دونما عائق نسبياً خلال جلران الخلية المبتلة وكذلك بلازموديسماتا (الروابط البلازمية) يمكن أن يكون كل سيتوبلازم خلايا القشرة مترابطاً عبر البلازموديسماتا، وهي يمكن أن يكون كل سيتوبلازم خلايا القشرة مترابطاً عبر البلازموديسماتا، وهي التراكيب التي تتيح مسارات جيدة لحركة الأملاح. يدعى مجمع السيتوبلازم وجدائل strands .

كان شرح كيفية نقل الاملاح عبر البشرة الأولية، ومرورها خلال حيزات lumina الأوعية الخشبية، حيث تدم مراكمتها عكس فرق التركيز، كان كل ذلك من المشاكل المحيرة للعديد من السنوات _ وحيث أن تراكم الأملاح في فجوات الخلايا هو عملية فعالة، فهو أيضاً عملية تدخل فيها طاقة التحول الغذائي حيث يتنفع بها في مراكمة الاملاح في الأوعية الخشبية. تقيم خلايا القشرة الداخلية من نفسها حاجزاً أمام الانتشار غير الفعال للأيونات، ويعتقد بأن السمة الحاكمة في هذا المجال تكمن في شريط كامبار. فشريط كامبار هو حزام من السيويرين suberi موجود في الجدار الابتدائي الذي يحيط تماما بكل خلية من خلايا القشرة الداخلية، وفي أغلب الحالات يعبر الصفائح الوسطية middle مكونا بذلك تركيبا سيوبرينياً يحيط بالجذر بلا انقطاع (شكل: 15-14). أضف الى ذلك أن البروتوبلاست مضمون اتصاله بهذا الحزام. وبسبب وجود هذا الشريط، لا يمكن للمواد في صورة محاليل أن تمر بين جدران خلايا البروتوبلاست وبين الجدار، وذلك بسبب التوصيل المحكم بين البروتوبلاست وبين البحدار، وذلك بسبب التوصيل المحكم بين البروتوبلاست وبين شريط المبرا. ومن هنا يتحدد المسار الوحيد المتاح – الا وهـو من خلال البروتوبلاست.

لقد اقترح الباحثون العديد من النظريات لتفسير مسار الأملاح عبر المقشرة الداخلية الى أن تصل الى الخشب. وأحدى هذه النظريات التى يبدو أنها تتمتع باجماع القبول تقريبا قد اقترحها كل من كرافت Crafis وبروير Broyer (16)



شكل 15-14: (أ) موقع البشرة الأولية وشريط كاسيار بالنسبة للحاء والخشب في جلمو نبات نجمة الصياح (morning glory (convolvulus arvensis) (ب) رسم تخطيطي لأوع خلايا من البشرة الأولية توضح استمرائهة شريط كاسبار .

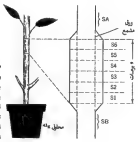
يقول هذان الباحثان بوجود تدرج لانخفاض تركيز الأوكسجين وارتفاع تركيز ثانى اوكسيد الكريون يبدأ بالقشرة ويتهى عند أوعية التوصيل (الاسطوانة الوعائية). ويعنى هذا أن الخلايا الحية الموجودة فى منطقة الأوعية الخشبية مباشرة ستنال قدراً ضئيلاً من نشاطات التحول العذائي. وحيث تكون الطاقة مطلوبة لمراكمة الأملاح عكس فرق تركيزها، ثم الاحتفاظ بهذا الملح، فإن هذه الخلايا المذكورة سوف تفقد أملاحها، على عكس مايحدث فى خلايا القشرة (15). وحيث يستحيل الانتشار المرتد من خلال شريط كاسبار، لايقى غير تحرك الاملاح باتجاه وحيد فقيط – فقيد الاملاح الى تجاويف lumina

تداول الأملاح المعدنية Circulation of miniral salts

تنقل الأملاح بعد مراكمتها في الأوعية الخشبية للجذر، الى المجموع الخضري shoot، وعند وصولها الى الأخير توزع ثم يعاد توزيعها من جديد الى كا أجزاء النبات. فعلى سبيل المشال فإن الأصلاح المعدنية التى ترسبت في أوراق المجموع الخضرى ربما تسحب أولاً أفقيا ومن ثم تنقل الى أجزاء أخرى للنبات (مثلاً الى المناطق التكاثرية eproductive areas أو الى الأوراق الفتية). كما ربما توجد أيضا إعادة توزيع عامة للعناصر عائبة الحركة highly mobile في النبات.

يتم تداول العناصر بوجه عام في الانسجة الوعائية vascular tissues. ولقد كان من الأمور الشاقة فعلاً تحديد أي الأنسجة الوعائية مسئولة عن تزويد مسار للأملاح كي تعبر من منطقة ما الى منطقة أخرى في النبات، ولقد عكف على دراسة ذلك إختصاصيو فسيولوجيا النبات، ولم يتمكنوا من ذلك قبل اكتشاف طرق التعقب بالنظائر المشعة radioactive tracers. ومنذ إدخال هذه الطرائق، تم اكتشاف عدة مسارات مختلفة تنتقل عبرها الأملاح. سوف نناقش فيما يلى حركة الأملاح في الخشب، وفي اللحاء، وانتقالها أفقياً بين هذين النسيجين، ثم الخارجة من الورقة.

إنشال الاملاح في المخشب Translocation of salts in the xylem : إنطلاقا من الشواهد المتراكمة من خلال الثلاثة عقود الماضية، ازدادت درجة يقينا بأن الأملاح التي تراكمت في الأوعية الخشبية للجذر، تحمل الى أعلى مع مجرى النتح. لقد تم استعراض ظاهرة إنتقال الأملاح الى أعلى في انسجة الخشب بطرق عديدة. لقد أظهرت تجارب الحولقة ringing التي أجراها بعض الباحثين (13، 47، 47) أن إنتقال الاملاح الى أعلى لم تعقه ازالة أنسجة اللحاء. فكمية كبيرة نسبياً من الأملاح الذائبة قد تم تعقبها في عصارة الخشب xylem sap عن طريق التحليل المباشر. وإذا ماكانت الأملاح تحمل الى أعلى في مجرى النتح، كان باستطاعة المرء ملاحظة زيادة في إمتصاص وصعود الأملاح من جراء إحداث زيادة في معدل النتح. ولقد سجلت هذه الملاحظة من قبل أرنون وآخرين (1) أجروا أبحاثهم على نبات الطماطم. فلقد وجدوا أن القوسفات المشعة المعلمة قد صعدت الى قمة نبات الطماطم بسرعة اكبر كثيراً في ظل ظروف شجعت حدوث نتح عال (مثل أشعة الشمس الساطعة)، عن سرعة صعودها في ظروف لا تشجع هذا النتح. كما أبرز سَتْكليف (56) أنه إذا ماثبط النتح في ورقة عن طريق تغطيتها بكيس من البلاستيك الشفاف، يقل تبعا لذلك إنتقال الاملاح المعدنية الى هذه الورقة بالذات بدرجة ملموسة.



هكل 16-14: طهقة قسقب تقل الأملاح إلى أهلى وجائياً. لقدتم فسل قلف نبلت Willow عن خطبه براسطة شريط من الروق المبتمدع عوضه الا يصاف بدون الحاق أذى بالقلف أو المخبب، ترك النبات ليستص الوتاسيح المشمع ⁴²⁴ لمنذة 5 ساعات، قبل المجائل مقالم معالمية وأخرى سليمة للكشف عن البرتاسيع المستع . يمكن الأطلاع على تتاثيج المجائل في المجلول (14-1). لقد تأتى للباحثين ستاوت Stout وهو جلاند (55) Hoagland التوصل الى شواهد مقنعة للغاية على أن مسار النقل الصاعد للاملاح يكون من خلال نسيج الخشب، وذلك باستعانتها بالتعقب بالنظائر المشعة. لقد اعتنى المؤلفان بفصل القلف bark والخشب عن ساق نبات الصفصاف willow طولها تسع بوصات (225مم). ولقد أدخلت ورقة مغطاة بالشمع بين الخشب والقلف. وكانت الطرق المتبعة بحيث حوفظ على استمرارية أنسجة كل من المخشب والقلف دون إخلال، كما لم يمس النبات بأذى أنناء ذلك. واتبح للنبات إمتصاص بوتاسيوم مشع لمدة خمس ساعات، ومن ثم جرى تحليل مقاطع من الساق المعالجة للكشف عن الموتاسيوم المشع (شكل: 18-11)، وجلول: 18-11).

تبين القراءات المعطاة في كل من الشكسل والجسدول بوضوح تام أن البوتاسيوم قد جرى نقله الى أعلى عبر نسيج الخشب. وعلاوة على ذلك أظهر تحليل المقاطع الأعلى والأدنى من جزء الساق المعزول قلف، أنه قد حدث تبادل عرضى للبوتاسيوم بين الخشب واللحاء وذلك بسهولة ويسر، إلا أن متابعة نقل البوتاسيوم الى الأعلى أو الأسفل قد تخلفت عن معدلها. وإذا ما افترضنا أن الورقة المشمعة التي ادخلت لتعزل القلف عن الخشب صماء تماما بالنسبة للبوتاسيوم المعلم والمحمول في مجرى التتجء يكون علينا أيضا افتراض حدوث القليل (حتى ولو القليل جداً) من النقل عبر نسيج اللحاء. ويقوم هذا الافتراض جلول 16-14: تتاتج النجرية الموضحة في شكل (16-14 آ).

الفرع غير المعرى unstripped branch		stripped branc	لقسم	
⁴² الموجود في الخشب wood الخشب ppm.	⁴⁷ الموجود في القلف bark الإسم	42 الموجود في wood الخشب ppm.	⁴³ K الموجود في القلف bark الإسم	,
56	64	47	53.0	SA
		119	11.6	S6
		122	0.9	S5
69	87	112	0.7	S4
		98	0.3	53
		108	0.3	S2
		113	20.0	\$1
67	74	58	84.0	SB

على قاعدة من تعقب كميات صغيرة من الأشعاعية في القلف الموجود على طول المنطقة المعزولة. لقد استعرضت تجربة ستاوت وهوجلاند أيضا أن نقل الأيونات الى أعلى يحدث عادة في نسيح الخشب، وأن تبادل عرضي يبن الخشب والكمبيوم واللحاء يحدث بسهولة تلعة. ولقد وضح مؤخراً هذا النبادل بين النسيج الوعائي عبر الكمبيوم وذلك في نباتى القطن cotton والفاصولياء (6) 7).

النقل العرض الأصلاح Lateral translocation of salts والحظنا من خلال النجرية السابقة أنه توجد حركة عرضية أخرى علاوة على نقل الاصلاح الى أعلى. وتتم هذه الحركة بين الأنسجة الوعائية. وعلى وجه العموم فإن نسيج أعلى. وتتم هذه الحركة بين الأنسجة الوعائية. وعلى وجه العموم فإن نسيج للنسيج الكمبيوم هذا يمكن أن الخسب مفصول عن نسيج الكامبيوم هذا يمكن أن يكون مسئولاً الى حد ما عن تنظيم كمية الأملاح المحمولة الى الأعلى في يكون مسئولاً الى حد ما عن تنظيم كمية الأملاح المحمولة الى الأعلى في بطريقة ما، لم تكن لتلبي حاجة بعض مناطق النبات من الأملاح. إذ يوجد الكمبيوم في وضع يسمح له بالقيام بالتحكم بحركة الأملاح الى أعلى، والى أسفل والحركة الدجانية أيضا، سواء من ناحية قدراته في تحليل الفذاء أو قدراته الفيزيائية أيضا. لقد اقدر ح بيدالف Biddulf (b) بأن تكون المراكمة الفمالة للاملاح بواصطة خلايا الكمبيوم قادرة على القيام بدور المراقب المانع لحدوث كس «بلاتمييز عاشانة ناشانية التعلم عبر مجرى النتع.

إن التفرقة بين مختلف الاملاح المعدنية المحمولة عبر مجرى التتح، تلك التفرقة التي يقوم بها النسيج الكمبيومي من الممكن أن تحدث فعلاً. فمثلاً، إذا ما تواجد عنصر معين بنسبة تركيز كبيرة في اللحاء، وكان هناك توازن بين اللحاء والكمبيوم، فالاحتمال الاكبر أن يكون تدخل مسار هذا العنصر الى مجرى النتح تدخلاً يمكن إهماله (4). وعلى التقيض من ذلك إذا كان وجود هذا العنصر بنسبة تركيز منخفضة في اللحاء ستزيد بذلك المراكمة الفعالة لهذا

العنصر ويصبح انتقاله الجانبي الى اللحاء قوياً معززاً.

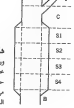
إنتقال الإملاح في اللحاء اللحوائة الدومائة Translocation of saits in the phloem: تحدث الحركة الابتدائية للاملاح في الاتجاه الى أعلى عبر انسجة الخشب ولكن كورتيس 17) (12) قد استعرض عام 1935 أن الحركة الى أعلى التي تؤديها الأملاح المعدنية ربما تحدث خلال اللحاء أيضا. فلقد بين الباحث أن نمو قمة الساق قد تخلف عند نزع حلقة من القلف من مكان مرتفع نسبيا على الساق ويبدو أن هذا يدعم مفهوم أن انتقال الاملاح الى أعلى يحدث أيضا في نسيج اللحاء. ورغما عن ذلك، فيسبب موضع الحلقة المرتفع على الساق كان بسبب إعاقمة تحرك الأملاح الى نخارج الأوراق السفلى (سنناقش هذا في الجزء التالي)، وأنها قد انتقلت الى أعلى في اللحاء، وليس بسبب الاملاح التي امتصها الجذر. ويقوم هذا الافتراض على أساس الملاحظة العامة بأن حولقة الساق بالقرب من مستوى الجدار لا تؤثر في تغذية النبات بالأملاح.

كما أن حركة الأملاح الى الأسفل من خلال اللحاء قد بينتها الدراسات التى استخدم فيها التعقب الاشعاعى. فلقد بينت دراسة حركة الاملاح الى الخارج من الورقة، أن الأملاح التى دخلت المجرى الوعائى الرئيسي من مصادم الأوراق، تتحرك أساساً في اتجاه هابط خلال أنسجة اللحاء (8-7). يوضع الشكل (17-14) والجدول (14-2) معطيات عن حركة الاملاح في نسيج اللحاء. لقد رصدت حركة الأملاح في نسيج اللحاء كريس في السابق. كما يوضح الجدول (14-2) أيضا أن النقل الجانبي بين كريس في السابق. كما يوضح الجدول (14-2) أيضا أن النقل الجانبي بين الأصاحة الوعائية يحدث عندما لا يفصل بين اللحاء والخشب فاصل. ويؤدى هذا الى استناج أن كلا النسيجين ربما يلعبان دوراً في انتقال الاملاح المعدنية الى على عند ابتعادها عن الأوراق.

ويبدو إذن أن هناك حركة باتجاهين تؤديها الأملاح في نسيج اللحاء. وعلى

وجه المموم يعتقد بأن هذه الحركة هي حركة مزدوجة الانجاه تقع في آن واحد عبر العناصر الغربالية نفسها sieve elements. ولكن كرافت (14) قد اقسرح أن حركة المحاليل (العضوية وغير العضوية) خارج نطاق الورقة، ربما تحدث عبر فناتين مختلفتين للحاء، تتجه أحداهما الى قمة النبات بينما تتجه الآخرى الى قاعدته. ولقد قدمت الشواهد على حدوث هذه الحركة ثنائية الاتجاه، سواء تلك التي تأكد حدوثها ضمن قناة واحدة، أو تلك التي تقول بتعدد القنوات لهذه الحركة. ويستحيل الآن التأكيد والجزم بصحة إحدى النظريتين ودحض الأخرى.

حركة خووج الأملاح من الورقية Outward movement of salts from heaves: قلد أظهرت الدراسات التى أجريت على التغذية بالأملاح المعدنية لأوراق النباتات التفضية (المتساقطة: deciduous plants) أنه قبل انفصال الورقية abscission مباشرة توجد حركة للأغذية المعدنية التى خارج الورقة. ومن يمن الأملاح المعدنية التى تتحرك الى خارج الورقة نذكر النيتروجين، والبوتاسيسوم، والفوسفور، والكبريت، والكلور، وربما الحديد والمغنيسيوم في ظروف خاصة. أما الأملاح المتيقية فتضمن الكالسيوم، البورون، المنغنيز، والسيليكون



شكل 17,114: طيقة تصقب حركة الفوسفور المشع ³²⁸ إلى أسلل بعد تقديمه إلى ورقة. لقد فصل القلف الموجود تحت عنق الورقة مباشرة في نبات القطن، وذلك عن خشب الثبات بواسطة روقة مشمعة، بعجث لا لماحق لذى بالقلف أو الخشب. ثم حشن الفوسفور المشع في قصل الروقة فوق المنطقة المفصولة مباشرة من الساق، وبعد مرور ساحة واحمدة جرحيطيل المقاطع السيئة على الكرشف عن الفوسفور المنطق. . (4). يقمع سحب الأملاح الغذائية من الأوراق وذلك الى نسيج اللحاء فى الأساس، كما سبق وأن أشرنا فى الفترة السابقة (انظر شكل: 17-14 والجدول: 2-14.).

لقد كشفت إحد الدراسات التي أجريت على مسار القوسفور المشع بالنسبة الى الأوراق الواقعة على مستويات متباينة من النبات، كشفت عن أن القوسفور المتعقب من الأوراق الأقرب الى المجموعة الجذرية سوف يتحرك على الأغلب الى أسقل في اتجاه الجذر، على حين أن القوسفور الخارج عن الأوراق الواقعة في أعلى النبات، فسوف يتجه الى القمة في الفالب (3،4). ويبدو أيضا أن حركة الأملاح المعدنية الخارجة عن الأوراق الفتية نشطة النمو، غير موجودة تمامًا تقريباً، وتتلاشى هذه الخاصية تدريجياً مع زيادة نمو الورقة حتى النشج تمامًا تقريباً، وتتلاشى هذه الخاصية تدريجياً مع زيادة نمو الورقة حتى النشج الأوراق الأفتية الأملاح المعدنية من الأوراق الفتية الأملاح المعدنية من للأوراق الفتية. ويصبح هذا اكثر وضوحاً عند ظهور شح العناصر المعدنية مثل النتروجين والفوسفور، وهما عنصران سريعا الحركة في النبات. وتظهر أعراض هذا الشعر على الأوراق السفلى أول ماتظهر.

جدول 2-14: نتائج التجارب الموضحة في الشكل (17-4). كمية 2^{rg} المشع المتعقب في كل قسم؛ مبينة بالمليغرامات.

نسم	البات المعرى stripped plant			النبات غير المعرى unstripped plant		
	القلقي bark		الخشب wood	اقتلف bark		الخشي wood
А		1.11				
1	0.458		0.100	0.444		
C		0.610				
· S1	0.554		0.064	0.160		0.055
S	0.332		0.004	0.103		0.063
S	0.592		0.000	0.055		0.018
\$4	0.228		0.004	0.026		0.007
E		0.653			0.152	

التداول واعادة الانتفاع Circulation and reutilization

لقد اقترح ماسون وماسكيل Mason and Maskell في بعثهما أن الأملاح المعدنية تسحب الى أعلى في مجرى النتح وتوجه الى الأوراق، ويعاد نقل الكميات الزائدة منها الى الأسفل عبر اللحاء. ويمكن أيضا نقل الأملاح المعدنية جانبياً عبر نسيج الخشب، حيث يمكن بعدها أن تنتقل الى أعلى مرة أخرى. وتتحرك عناصر مثل التروجين والبوتاميوم والفوسفور في هذه الدائسرة بسهولة. أما الكالسيوم فيصعد في الساق، ولكنه لا ينتقل عبر اللحاء.

لقد استعرضت أعمال بيدالف Biddulph (3)، وبيدالف و آخرين (5)، أن الفوسفور سريع التحرك في النبات، ولذا لم يستبعدوا دخول الفوسفور في تداول دائم. فربما تؤدى ذرة ما من ذرات الفوسفور مثلا عدة دوائر كاملة في يوم واحد لنبات ما (4). وربما تكون حركية الفوسفور هذه من السمات المميزة الضرورية لنمو النبات. فالفوسفور هو عنصر مشارك أساسي في مخططات التحول الغذائي الهامة مثل البناء الضوئي وتخليق النشاء وتفاعلات التسكر اليو العوسفور في مواقع عديدة للنبات حيث تجرى أي عملية من العمليات الى الفوسفور في مواقع عديدة للنبات حيث تجرى أي عملية من العمليات المذكورة. ويتصور بيدالسف Pool في الفوسفور في صورة يمكن للنبات الانتفاع بها، لذا يحافظ على هذا العنصر بنسبة تركيز منتظمة في كل أجزاء النبات.

يتمتع الكبريت بحركية في النبات أيضا، ولكن بسبب سرعة صعوده في النبات واستخدامه في مركبات التحول الغذائي، لا يجرى تداوله بمثل طريقة تداول الفوسفور في النبات. عند امتصاص جذور النبات للكبريت المشع، مثلما حدث لجذور نبات الفاصوليا beans أسرعان ما ينتقل الى الأعلى عبر نسيج دائخشب الى أن يصل الى الأوراق. وخلال 24 ساعة، نجد أن غالبية الكبريت المحلم قد وصل الى الأوراق الأحدث، ونجد أن الأوراق الأقدم والاكثر نضجا قد فقدت غالبية كبريتها وأعطته لشقيقاتها الأصغر والاكثر نشاطا في نموها (5). وحيث يدخل الكبريت في تركيب البروتين. وأن تخليق الأخير يحدث في

الأغلب ضمن الأوراق الفتية، بالمقارنة بشقيقاتها الاكبر سنا، يمكن للمرء افتراض أن حركمة الكبريت الى الأوراق الأحدث، وقيامها باختطاف في التحولات الغذائية في موقعها، هو الأكثر إحتمالاً في الوقوع. ولهذا فقد افترض أن الكبريت يقوم بدورة كاملة واحدة قبل أن يحبس بالتحول الفذائي (4). ومن هنا يمكن القول بأن الكبريت، الذي يتمتع بحرية الحركة في النبات، سرعان مايصبح غير متحوك بسبب تفاعلات التحول الفذائي التي تستولى عليه.

يُحمل الكلسيوم المشع الذى سبق إمتصاصه بواسطة جذور الفاصوليا، عبر مجرى النتح، الى مواقع مختلفة فى النيات. ورغما عن ذلك فيعتبر الكالسيوم غير متحرك فى اللحاء، وسرعان ما يُثبِّت فور توزعه عبر مجرى النتح (5).

درس كل من ريديسك وبيدالف red kidney bean ، حيث ظهر أنه يعتمد أولا في نبات فاصوليا الكلوية الحمراء red kidney bean ، حيث ظهر أنه يعتمد أولا على نسبة تركيز الحديد في أنسجة النبات، وثانيا على مدى اتاحة الفوسفور وعلى مقدار الـ (PH) لوسط التغذية . عندما تكون نسبة تركيز الحديد قليلة في أنسجة النبات، تبلغ حركية الحديد المحقون الى لحاء النبات درجتها القصوى . وتتضاءل هذه الحركية مع تزايد درجة تركيز الحديد في الأنسجة . إن مقدار PH بقيمة 4 في محلول التغذية تتسبب في ايجاد حركية عالية للحديد. وتتضاءل هذه الحركية مع زيادة قيمة الـ PH إلى أن تصل الى القيمة 7 . يشجع المحتوى الفوسفورى المنخفض في المحلول الغذائي على ارتفاع حركية الحديد . كما يسبب إرتفاع نسبة تركيز الفوسفور في أنسجة النبات الى سلب الحديد حركيته في عروق الورقة .

لقد تعرضنا أثناء مناقشتنا لتداول الأملاح المعدنية في النبات الى ذكر أربعة التجاهات للحركة: (1) النسغ الصاعد upward، (2) النسغ النازل (الهابط) outward، (3) الحركة الجانبية dateral (4) حركة الى الخارج outward تحدث حركة النسغ الصاعد لنقل الأملاح في خلايا الخشب أساساً، على الرغم من أن بعضا من الحركة الصاعدة تحدث أيضا من خلال اللحاء. تحدث الحركة النسخ النازل للعناصر المعدنية من خلال أنسجة اللحاء، حيث تحدث

الحركة للنسغ الصاعد أيضا. ولهذا السبب تدعى عموماً حركة الاملاح في أنسجة اللحاء بالحركة ثنائية الاتجاه bidirectional movement, تحدث الحركة الجانبية بين الخشب xylem واللحاء phloem ، ويبدو أن هذه الحركة تتم بوساطة من الكمبيوم cambium. أما حركة الأملاح الى خارج الأوراق، فكثيراً ماتحدث على وجه الخصوص قبل سقوط الأوراق prior to abscission. وتحدث هذه الحركة من خلال نسيج اللحاء.

بأخذ المناقشة السابقة في الاعتبار، ومن إيلاء الاهتمام الى الشواهد القوية التي تدعم الاتجاهات المتباينة لحركة الأملاح في النبات، تكتسب النظرية القائلة بأن تداول العناصر المعدنية هي ظاهرة عامة في النباتات، تكتسب صفة الحقيقة المدعمة وثائقيا.

REFERENCES

- 1. Arnon, D. I., P. R. Stout, and F. Sipos. 1940. Radioactive phosphorus as an indicator of phosphorus absorption of tomato plants at various stages of development. Am, J. Botan. 27:791.
- 2. Bennet-Clark, T. A. 1956, Salt accumulation and mode of action of auxin: a preliminary hypothesis. pp. 284-291. In R. L. Wain and F. Wightman, eds., Chemistry and mode of action of plant growth substances. London: Butter-
- 3. Biddulph, O. 1941. Diurnal migration of injected radiophosphorus from bean leaves, Am. J. Botan. 28:348.
- 4. Biddulph, O. 1959. Translocation of inorganic solutes. In F. C. Steward, ed.,
- Plant physiology. New York: Academic Press.
 5. Biddulph, O., S. F. Biddulph, R. Cory, and H. Koontz. 1958. Circulation patterns for P²⁰, S²⁰, and Ca⁴² in the bean plant. Plant Physiol. 33:293.
- 6. Biddulph, O., and R. Cory. 1957. An analysis of translocation in the phloem of the bean plant using THO, Pas and C14O. Plant Physiol. 32:608.
- 7. Biddulph, O., and J. Markle. 1944. Translocation of radiophosphorus in the phloem of the cotton plant. Am. J. Botan. 31:65.
- 8. Biddulph, S. F. 1956. Visual indications of Sas and Pag translocation in the phloem of the cotton plant, Am. J. Botan. 43:143.
- 9. Briggs, G. E., and R. N. Robertson. 1957. Apparent free space. Ann. Rev. Plant Physiol. 8:11.
- 10. Brouwer, R. 1956. Investigations into the occurrence of active and passive components in the ion uptake by Vicia faba. Acta Botan. Néerl. 5:287.

- Broyer, T. C., and D. R. Hoagland. 1943. Metabolic activities of roots and their bearing on the relation of upward movement of salts and water in plants. Am. J. Botan. 30:261.
- Butler, G. W. 1953. Ion uptake by young wheat plants. II. The "apparent free space" of wheat roots. Physiol. Plant. 5:617.
- Clements, H. F., and C. J. Engard. 1938. Upward movement of inorganic solutes as affected by a girdle. Plant Physiol. 13:103.
- Crafts, A. S. Momevent of assimilates, viruses, growth regulators, and chemical indicators in plants. Botan. Rev. 17:203.
- Crafts, A. S. 1961, Translocation in plants. New York: Holt, Rinehart & Winston.
- Crafts, A. S., and T. C. Broyer. 1938. Migration of salts and water into xylem of the roots of higher plants. Am. J. Botan. 25:529.
- Curtis, O. F. 1935. The translocation of solutes in plants: a critical consideration of evidence bearing upon solute movement, New York: McGraw-Hill.
- Epstein, E. 1955. Passive permeation and active transport of ions in plant roots. Plant Physiol. 30:529.
- Epstein, E. 1956. Mineral nutrition of plants: mechanisms of uptake and transport. Ann. Rev. Plant Physiol. 7:1.
- Epstein, E., and C. E. Hagen. 1952. A kinetic study of the absorption of alkali cations by barley roots. Plant Physiol. 27:457.
- Epstein, E., and J. E. Leggett. 1954. The absorption of alkaline earth cations by barley roots: kinetics and mechanism. Am. J. Botan. 41:788.
- Handley, R., and R. Overstreet, 1955. Respiration and salt absorption by excised barley roots. Plant Physiol. 30:418.
- Hoagland, D. R. 1944. Lectures on the inorganic nutrition of plants. Chronica Botanica (Waltham, Mass.)
- Honert, T. H. van den, J. J. M. Hooymans, and W. S. Volkers. 1955. Experiments on the relation between water absorption and mineral uptake by plant
- roots. Acta Botan. Néerl. 4:139.
 Hope, A. B. 1953. Salt uptake by root tissue cytoplasm: the relation between uptake and external concentration. Australian J. Biol. Sci. 6:396.
- Hope, A. B., and P. G. Stevens. 1952. Electrical potential differences in bean roots and their relation to sait uptake. Australian J. Sci. Res. B-1:335.
- 27. Hopkins, H. T. 1956. Absorption of ionic species of orthophosphate by barley
- roots: Effects of 2,4-dinitrophenol and oxygen tension. Plant Physiol. 31:155.
 Hylmö, B. 1953. Transpiration and ion absorption, Physiol. Plant. 6:333.
- 29. Hylmö, B. 1955. Passive components in the ion absorption of the plant. I. The
- zonal ion and water absorption in Brouwer's experiments. Physiol. Plant. 8:433.

 Jenny, H. 1951. Contact phenomena between absorbents and their significance in plant nutrition. pp. 107-132. In E. Truog, ed., Mineral nutrition of plants.
- Madison, Wisc.: University of Wisconsin Press.
 31. Jenny, H., and R. Overstreet. 1939. Cation interchange between plant roots and soil colloids. Soil Sci. 47:257.
- Knauss, H. J., and J. W. Porter. 1954. The absorption of inorganic ions by Chlorella pyrenoidosa. Plant Physiol. 29:229.
- Koontz, H., and O. Biddulph. 1957. Factors regulating absorption and translocation of foliar applied phosphorus. Plant Physiol. 32:463.
- Kramer, P. J. 1956. Relative amounts of mineral absorption through various regions of roots. U.S. Atomic Energy Commission Report TID-7512 287-295.
- 35. Kylin, A., and B. Hylmö. 1957. Uptake and transport of sulfate in wheat.

- Active and passive components. Physiol. Plant. 10:467.
- 36. Leggett, J. E., and E. Epstein. 1956. Kinetics of sulfate absorption by barley roots. Plant Physiol, 31:222.
- 37. Levitt, J. 1957. The significance of "Apparent Free Space" (AFS) in ion absorption. Physiol. Plant. 10:882.
- 38. Lopushinsky, W. 1964. Effect of water movement on ion movement into the xylem of tomato roots, Plant Physiol. 39:494.
- 39. Lundegårdh, H. 1950. The translocation of salts and water through wheat roots. Physiol. Plant. 3:103.
- 40. Lundegårdh, H. 1954. Anion respiration. The experimental basis of a theory of absorption, transport and exudation of electrolytes by living cells and tissues. Symp. Soc. Exptl. Biol. 8:262.
- 41. Lundegårdh, H., and H. Burström. 1933. Untersuchungen über die Salzaufnahme der Pflanzen. III. Quantitative Beziehungen zwischen Atmung und Anionenaufnahme. Biochem. Z. 261:235.
- 42. Mason, T. G., and E. J. Maskell. 1931. Preliminary observations on the transport of phosphorus, potassium, and calcium. Ann. Botany 45:126.
- 43. Mason, T. G., E. J. Maskell, and E. Phillis. 1936. Concerning the independence of solute movement in the phloem, Ann. Botany 50:23.
- 44. Olsen, C. 1942. Water culture experiments with higher green plants in nutrient solutions having different concentrations of calcium, C. r. Trav. Labor, Carlsberg, Sér. chim. 24:69,
- 45. Overstreet, R., L. Jacobson, and R. Handley. 1952. The effect of calcium on the absorption of potassium by barley roots. Plant Physiol. 27:583.
- 46. Pfeffer, W. 1900. The mechanism of absorption and translocation, pp. 86-175 (Chapter 4). In The physiology of plants, Vol. I. Translated and edited by A. J. Ewart, London: Oxford University Press.
- 47. Phillis, E., and T. G. Mason. 1940. The effect of ringing on the upward movement of solutes from the roots, Ann. Botany 4:635.
- 48. Rediske, J. H., and O. Biddulph. 1953. The absorption and translocation of iron. Plant Physiol. 28:576.
- 49. Rees, W. J. 1949. The salt relations of plant tissues. IV. Some observations on the effect of the preparation of storage tissue on its subsequent absorption of manganese chloride. Ann. Botany 13:29.
- 50. Robertson, R. N. 1958. The uptake of minerals. In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 4:243 Berlin: Springer.
- 51. Robertson, R. N., M. J. Wilkins, and D. C. Weeks. 1951. Studies in the metabolism of plant cells. IX. The effects of 2,4-dinitrophenol on salt accumulation and salt respiration. Australian J. Sci. Res. B4:248.
- 52. Russell, R. S., and D. A. Barber. 1960. The relationship between salt uptake and the absorption of water by intact plants. Ann. Rev. Plant Physiol, 11:127.
- 53. Steward, F. C. 1935. Mineral nutrition of plants. Ann. Rev. Blochem. 4:519.
- 54. Steward, F. C., and J. F. Sutcliffe, 1959. Plants in relation to inorganic salts. In F. C. Steward, ed., Plant physiology. New York: Academic Press.

 55. Stout, P. R., and D. R. Hoagland. 1939. Upward and lateral movement of salt
- in certain plants as indicated by radioactive isotopes of potassium, sodium and phosphorus absorbed by roots, Am. J. Botan. 26:320.

 56. Sutcliffe, J. F. 1962. Mineral salts absorption in plants. New York: Pergamon
- 57. Viets, F. G. 1944. Calcium and other polyvalent cations as accelerators of ion accumulation by excised barley roots. Plant Physiol, 19:466,

وظائف العناصر المعدنية الأساسية وأعراض شحها (نقصها)

Functions of the essential miniral elements and symptoms of miniral deficiency

مقدمة Introduction

لقد ناقشنا في الفصلين السابقين تواجد ومدى اتاحة وامتصاص وتوزيع العناصر المعدنية الأساسية. ولقد تجنبنا عن عمد أى ذكر للأدوار المختلفة التي تلعبها هذه العناصر المعدنية في نمو النبات وقطوره، ولم نذكر أيضا الأعراض التي تطرأ على النبات نتيجة لشح وجود هذه العناصر في الوسط الغذائي للنبات. وفي رأينا أنه من الأفضل مناقشة هذين المجالين من إمداد النبات بالأغذية المعدنية، سوية حيث أن أعراض الشح تقع نتيجة تثبيط بعض الوظائف الأساسية في النبات بسبب نقص بعض العناصر الضرورية لهذه الوظائف.

النتروجين Nitrogen

وظيفة النتروجين Function of nitrogen

ربهما يكمن أهم دور يقوم به التروجين في النبات، في وجوده في تركيب جزيء البروتين. وعلاوة على ذلك يوجد التروجين في جزيئات هامة مثل البيورينات purpines والبيويميدينات by porphyrines والبيويميدينات by porphyrines والبيويميدينات في الأحماض النووية mucleic acids والد (DNA) والد (DNA) والد (DNA) وكلها من المركبات الضرورية لتخليق البروتين. ويوجد تركيب البوريفيرين في مركبات هامة بالنسبة للتحولات الغذائية، مثل أنواع الكلووفل وانزيمات السيتوكروم by النساعة المضوف في المنسفس المستوكروم photosynthesis and respiration و وتجعلي المديد

من الانزيمات بوظائفها. هناك مركبات أخرى فى النبات تحتوى على التتروجين (مثل بعض الفيتامينات)، ولكن بسبب تمتع الجزيئات المذكورة أعلاه بأهمية قصوى فى حياة النبات وإزدهاره العام، سوف نوليها إهتماماً خاصاً.

أعراض شح (نقص) النتروجين Nitrogen deficiency symptoms

يعتبر إصفرار الأوراق (chlorosis) من أسهل أعراض شح النتروجين على الملاحظة .
ويحدث هذا الاصفرار نتيجة لانخفاض المحتوى الكلوروفيللي للأوراق. وتلاحظ هذه
الأعراض أول ماتلاحظ على الأوراق الاكثر نضجاً ، بينما يتأخر كثيراً إصفرار أوراق
القمة ــ وهي اكثر الأوراق نشاطاً في النمو . ويرجع سبب تأخر إصفرار الأوراق الفتية
الى شدة حركمة النتروجين في النبات. ولذلك تحتجز الأوراق الفتية كل مايصلها من
تتروجين، وتتحصل على تتروجين إضافي منتقل اليها من الأوراق الأقدم. وفي ظل
الظروف القاسية من شح النتروجين سوف تصفر وتجف تماما أدني أوراق النبات من
أنواع مثل التبغ tobacco أو الفاصوليا bean ، بل وتسقط في الكثير من الأحيان، بينما
نجداً أوراق قمة النبات في هذه الظروف غير جافة ولا صفراء بل تتخذ عموما اللون
الأخضر الباهت.

من بين الخصائص التي تستوجب الاهتمام في حالة شح التروجين، أن العديد من النباتات عندما تفتقر الي التروجين تتنج صبغات ولكن ليست كلوروفيلية. فمثلا تتخذ أعناق أوراق نبات الطماطم tomato وعروقها اللون القرمزي ويحدث هذا نتيجة لتكون الأنفوسيانين anthocyanin. كما يمكن وأن يظهر تجاوب مماثل في سيقان العديد من النباتات نتيجة لشح التروجين.

إذا ما وقع تزويد النبات بنسب تراكيز عالية من التروجين، يميل هذا النبات الى تكوين عدد اكبر من الخلايا، وتزيد فيه الخلية الواحدة حجماً، ويصحب ذلك كله زيادة عامة في انتاجه للأوراق (57،51). يمكن للمرء أن يفترض بناء على الملاحظات السابقة، وكذلك من حقيقة أن التروجين هو مكون أساسي من مكونات البروتين، ألذ النسب المنخفضة لاتاحة التروجين للنبات سوف تسبب كبح تخليق البروتين، الذي يسبب تبعا لذلك تقلصاً في حجم الخلايا، وتشيطاً الانقسامها بنوع خاص. لقد لاحظ لاتمان Eaf epidermal cdi نتيجة لحدود للاحظ لاتمان beaf epidermal cdi، والحنطة السرواء buckwheat المنوجيان وذلك بالنسبة لنباتات الدخن millet، والحنطة السرواء buckwheat .

الفوسفور Phosphorus

وظائف الفوسفور Function of phosphorus

يو جد الفوسفور في النبات كأحد مكونات الأحماض النووية nucleic acids, والدهنيات الفوسفورية phospholipids ، والأنزيميات المساعيدة - NAD coenzymes ، والاكثر أهمية أنه أحد مكونات الـ ATP. كما يوجد الفوسفور أيضا في مركبات أخرى في النبات ولكننا ذكرنا الاكثر أهمية من بينها. يوجد القوسفور بتراكيز عالية في المناطق المرستيمية للنباتات في طور نشاط نموها، حيث يدخل في تخليق البروتينات النووية nucleoprotiens. فعلى سبيل المثال لا يعثر على الفوسفور في شق الحامض النووي لجزيء البروتيين النه وي فحسب، بل نجده أيضا داخلاً من خلال الـ ATP في تنشيط الأحماض الأمينية لتخليق الشق البروتيني لهذا المركب. ويعتقد بأن الدهنيات الفوسفورية phospholipids جنباً الى جنب مع البروتين ربما تكون من المكونات الهامة لأغشية الخلية cell membranes كما وأن الانزيمان المساعدين NAD و NADP يكتسبان أهمية في تفاعلات الاكسدة والاختزال حيث يتم إنتقال الهيدروجين hydrogen transfer وتعتمد على هذين الانزيمين المساعدين عمليات على غايـة من الأهمية في النبات مثل البناء الضوئي photosynthesis ، تفاعلات التسكر respiration ، التنفس glycolysis ، و تخليق الأحماض الدهنية وغير ذلك الكثير. لقد عالجنا في موقع آخر من هذا الكتاب خصائص الـ ATP بوصفه مركب مسئول عن نقل الطاقة. ومجمل القول، أن أهمية الفوسفور وضرورته للنبات ليست محلاً لنقاش.

أعراض شح الفوسفور Phosphorous deficiency symptoms

إن الكثير من أعراض نقص الفوسفور تلتيس مع أعراض شعر النتروجين، على الرغم من أن هذه الأعراض لا تظهر بنفس جلاء أعراض نقص النتروجين. يسبب نقص الفوسفور في النبات مثله في ذلك مثل النتروجين سقسوط الأوراق الناضجة، وكذلك التلون بصبغة الأنثوسيانين القرمزية أو الحمراء. ويختلف نقص الفوسفور في النبات عن النتروجين في تكوين النبات لبقع ميتة nectrotic areas على أوراقه، وأعناقها، وربما الثمار أيضا. وربما تكتسب الأعضاء هذه مظهراً عاما من تخلف النمو، وربما تتميز الأوراق بلون أخضر مزرق داكس. ونتيجة لارتفاع حركية الفوسفور في النبات، وبسبب مقدرة الأوراق الأحدث على الاستحواذ على العناصر الأساسية المتحركة والضرورية لها في ظل ظروف شح العناصر أو بعضها، لكل ذلك تكون الأوراق الأقدم أول من يظهر عليه أعراض الشح. يحدث أحيانا الخلط بين أعراض نقص الفوسفور ونقص الزنك تشوه شكل أوراق بعض النباتات (13).

خلص كل من لبون Lyon وجارسيا Garcia (48.47) من أبحائهما على نبات الطماطم الذي يعاني من نقص الفوسفور، الى ملاحظات تسترعى الاهتمام.
pith بنات المبدوه فقد وجدا في النباتات المذكورة كمية كبيرة من اللب pith اللب وكمية ضئيلة من السيح الوعائي vascular tissue. لقد تحللت خلابيا اللب المركزية، وما تبقى منها صار كبير الحجم وغضاً مليئاً بالعصارات رقيق الجدران، وكبرت المسافات البينية بين الخلايا بشكل غير عادى. كما وكانت عناصر اللحاء الخشب رقيقة الجدران، وكان تطور الأنسجة الوعائية هذه بحده الأدني.

لقد نشر ايتون Eton (16:14-13) عدة بحوث تناولت شع الفوسفور في black نباتات عباد الشمس sun flower ، فول الصويا soybean والخردل الأسود black ، فبناتات عليه أن نقص عنصر الفوسفور في هذه النباتات يسبب تراكم الكربوهيدرات.

الكالسيوم Calcium

وظائف الكالسيوم Function of calcium

من أشهر وظائف الكالسيوم في حياة النبات هو دوره كمكون لجدران

الخلية في صورة بيكتات الكالسيوم calcium pectate. تتكون الصفائح الوسطية middle lamella لجدران خلايا النبات، من بيكتات الكالسيوم والمغنسيوم في الأساس. فلو سحب الكالسيوم جزئيا من الصفائح الوسطية بواسطة حامض الد (EDTA) وهو عامل مساعد، لتنشيط نمو الغمد الورقي للشوفان arena coleoptile وهو عامل مساعد، لتنشيط جاء نتيجة لزيادة اللدونة بالتشيط جاء تتيجة لزيادة اللدونة بالمختلت phasticity بسبب إختفاء كالسيوم آصرة البيكتات pectate- bond بسبب إختفاء كالسيوم أصرة البيكتات calcium لاختفاء الكالسيوم.

يعتقد بأهمية الكالسيوم لتكوين أغشية الخلايا والتراكيب شبه الدهنية. فعلى سبيل المثال ربما يدخل الملح الكلسي لمركب الليسيثين lecithin _ وهو من الم كبات الدهنية، في تكوين أغشية الخلايا أو تنظيمها (31). كما لوحظ أيضا أن الكميات الصغيرة من الكالسيوم، ضرورية للانقسام الفتيلي mitosis الطبيعي. ولقد إقترح هيويت .Hewitt (31) في هذا الشأن أن يكون الكالسيوم داخلاً ضمن تنظيم الكروماتين chromatin أو المغزل الفتيلي mitotic spindle. وربما يحدث إنقسام فتيلى غير طبيعي بسبب تأثير نقص الكالسيسوم علسي التركسيب الكروموسومي chromosome structure واستقراره. ومما يعضد هذا الاقتراح وجود الارتباط الشديد بين نقص الكالسيوم وظهور تشوهمات كروموسومية chromosome abnormalities (69،34،18) وكذلك أيضا وجود الاقتراح القائل بأن جسيمات البروتينات النووية تتماسك فيما بينها بواسطة أيونات موجبة ثنائية التكافؤ (49). لقد درس إحتمال قيام الكالسيوم بدور تنشيط أنزيم الفوسفوليبين enzyme phospholipase في أوراق الكرنب cabbage في الانزيم المذكور أعلاه، فإن الكالسيوم يمكن أن يكون منشطاً لانزيمات الأرجينين كينيز arginine Kinase، والأدينوزين ثلاثي الفوسفات adenosine triphosphatase ، الأدينيل كينيز adenyl kinase ، وأبيريز البطاطس triphosphatase . apyrase

لقد وجد الباحث فلوريـل Florell (20، 21) أن عدد الميتكوندريـا في جذور

القمع ينخفض في ظل شع الكالسيوم. يسبب نقص الكالسيوم في نبات القطن إرتضاع مستوى المحتوى الكربوهيدراتي في الأوراق وانخفاضه في الساق والجذور. ويفسر جوهام Joham (38) ذلك بوصفه انخفاض توزيسع الكربوهيدرات نتيجة لشح الكالسيوم، وهو تأثير مماثل لما وجد في النباتات التي تفتقر إلى البورون.

شح الكالسيوم Calcium deficiency

تعتبر أعراض ظهرر شع الكالسيوم من الشواهد الظاهرة والمحددة تماما. فالمناطق المرستيمية meristematic regions الموجودة عند الساق والورقسة واطراف الجلر تتأثر كثيراً، وكثيراً ما تموت نتيجة لقلة هذا العنصر، وبذا يتوقف نمو هذه الاعضاء. وربما تصبح الجذور قصيرة مبتورة وضاربة الى اللون البنى مثلما يظهر ذلك في نبات الطماطم الذي يفتقر الى الكالسيوم (39). وعلى وجه العموم يظهر مايسمى بالشحوب الكلوروفيلى chlorosis في الأوراق الأحدث، وسرعان ماتموت المناطق المصابة. إن التشوهات الناتجة في الأوراق من أسهل الأعراض تتبعاً هو التفاف طرف الورقة في صورة مخطاف hooking وعلى العموم تظهر أعراض شع الكالسيوم أول ماتظهر في الأوراق الأحداث وفي القمم النامية، ربما كتتيجة حتمية لتوقف حركة الكالسيوم في النبات.

من المحتمل أن تصبح جدران الخلية متصلبة أو حتى هشة brittle إذا كان الكالسيوم شحيحاً في النبات (99.95). أظهرت الدراسة التي اجراها ديفيز (9) Davis على نقص الكالسيوم في نبات الصنوير pinus taeda أن تضخم الخلايا، وتكون الفجوات vacuolation وتمايزها viffrentiation تحدث كلها أقرب الى القمة النامية shoot apex في النباتات التي تعانى من نقص الكالسيوم إذا ماقورنت بالنباتات السليمة. وهذه الملاحظة شوهدت أيضا مؤخراً في دراسة أطراف جذور نبات الطماطم، التي أجراها الباحث كالرا Skaira (8). كما لاحظ أيضا الباحث لأنمان (19)، كما لاحظ أيضا الباحث لاأنمان والتي تحدث

أقرب الى طرف الجذر فى نباتات الحنطة السوداء buck weat التى كانت تعانى من نقص الكالسيوم.

المغنيسيوم Magnesium

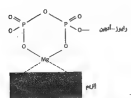
وظائف المغنيسيوم Function of magnesium

يمكن العثور في البناء الضوئسي photosynthesis والتحسول الغذائسي للكربوهيدرات carbohydrate metabolism على دورين هامين للغاية يقوم بهما للكربوهيدرات المغنيسيوم يدخل في تركيب جزىء الكلوروفيل، الذي بدونه ماكان لعملية البناء الضوئي أن تتم. يحتاج الكثير من الانزيمات الداخلة في التحول الغذائي للكربوهيدرات، المغنيسيوم كمنشط. كما يدخل الد ATP بصفة عامة في هذه التفاعلات (جدول: 1-1). كما ويعتبر المغنيسيوم منشطاً

جدول 1-15 : بعض الأنزيمات الداخلة في التحسولات الكربوهيدراتية الغذائيسة carbohydrate عطلب المغتبسيوم Me²² سلامة metabolism

المتاعسل	اسم الأنسزيسم
جار کوز + ATP 🕳 جار کوز P6	glucokinase جلو کو کپنیز
فركتوز +ATP ــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	فرو کتو کینیز fructokinase
جلاكتوز + ATP ـــه جلاكتوز IPP	glactokinase جلاكتوكينيز
هیکتوز +ATP ـــه هیکتوز F-−6	hexokinase هيكسو كينيز
جليسير الديهايد + ATP ـــه فوسفو جليسير الديهايد	تر پوسیکینیز triosekinase
6- فوسفو جلو كو تو لا كتون سمه 6- فوسفو جلو كو نات	جلاكو نو لاكتو نيز gluconolactonase
	سادس فوسفوجلوكونيك .6-phosphogluconic
6- فوسفو جلو كونات سم رايبولوز -P-5	dehydrogenase ديهيدروجينيز
رايبولوز -ATP + P-5 ــــه رايبولوز -dip-1,5	فوسفو بيتتو كينيز phosphopentokinese
2- فوسفو جليسيرات + ATP سم فوسفوينولبيروفات	اينوليز enolase
قوسفوينولييروفات + ADP ـــه بيروفات	بيروفيك كينيز pyruvic kinase
بيروفات ـــه استالديهايد	carboxylase کر ہو کسیلیز
1,3 دايفوسفوجليسيرات + ADP سمه 3-فوسفوجليسيرات	فوسفو جليسيريك كينيز phosphoglyceric kinase

أيضا لتلك الانزيمات الداخلة في تخليق الأحماض النووية (DNA و RNA) وذلك من نيكليوتيد متعدد الفوسفات nucleotide polyphosphates. إن كلا من التفاعلين المذكورين أعلاه والتفاعلات التبي تحتاج المغنيسيوم في التحول الغذائي للكربوهيدرات تتطلب جميعها نقل الفوسفات phosphate transfer. لقد اقترح أحتمال اشتراك المغنيسيوم في هذا النمط من انماط النقل الجماعي بوصفه حامل بيني intermediate carrier (55). ولقد اكد كالفين Calvin (6) في هذا الخصوص على أن الانزيمات المساعدة مثل الـ ATP والـ ADP، قد تصبح متصلة بسطح الانزيم بواسطة مجمع chelate يدخل فيه مغنسيوم الانزيم enzyme magnisium ومجموعة البيروفوسفات pyrophosphate group (شكل 1-15). وفي الكثير من الأحيان، يمكن للمنغنيز manganese أن يعوض المغنيسيوم تعويضاً جزئياً بقيامه بدور المنشط في منظومات الانزيمات المذكورة أعلاه. لقد كشف تسو Tso و آخرون (70) عن وظيفة أخرى للمغنيسيوم يمكن أن يقوم بها. إن الدقائق الميكروسومية microsomal particles الحاوية على ال RNA، والبروتين، والمغنيسيوم قد عزلها الباحثون من الجينات المتشابهـة (homogenates) لبادرات البازلاء pea seadlings لقد سببت معالجة هذه بواسطة الـ EDTA الى تفككها الى وحدات أصغر subunits. ولقد اقترح أن يكون المغنيسيوم قادراً على ربط هذه الوحدات الأصغر بعضها ببعض، وأن التفكك الذي سببه EDTA ربما يكون سببه إزالة أيون المغنيسيسوم من الدقائي الميكروسومية بواسطة العامل المذكور اعلاه. وإذا كان التفسير السابق



فعكل 1-15: مجمع chelate الذي تدخل فيه مجموعة الفوسفات من الـADP (أو ATP)، والمغيسيـــوم وأحد الأنزيمات. صحيحاً، يتضح أن المغنيسيوم يختص بدورين في تخليق البروتين: (1) دور المنشط لبعض المنظومات الانزيمية الداخلة في تخليق الأحماض النووية، (2) دور العنصر المساعد على الربط في الدقائق الميكروسومية حيث يتم تخليق البروتين.

أعراض شح المغنيسيوم Magnesium deficiency symptoms

حيث أن المغنيسيوم هو أحد مكونات جزىء الكلوروفيل، يكون المظهر السائد من أعراض نقص المغنيسيوم في النباتات الخضراء هو الاصفـــرار والشحوب اللوني الشديد والظاهر بين تعرقات الأوراق القريبة من قاعدة النبات، ويظهر الاصفرار أول مايظهر بوضوح في الأوراق القريبة من قاعدة النبات، وكلما زاد الشع حدة، يصيب الاصفرار الأوراق الاحدث أيضا. وترتيب ظهور أعراض شع المغنيسيوم، مثله في ذلك مثل النتروجين والفوسفور، من العناصر عالية الحركية في النبات. كثيراً ما يعقب إصفرار الأوراق هذا ظهور صبغات الأنثوسيانيسن anthocyanin عليها. وفي مرحلة أكثر حدة من شع المغنيسيوم، أي المرحلة التي تعقب اصفرار الأوراق وشحوبها، وظهور الصبغات عليها، ربما تظهر بقع ميتة تعقب اصفرار الأوراق وشحوبها، وظهور الصبغات عليها، ربما تظهر بقع ميتة necrotic spotting

إن الدراسة التشريحية التي قام بها الباحثان لبون وغارسيا Lyon and Garcia المختيسيوم، على نبات الطماطم التي زودت بكميات زائلدة أو بالنزر اليسير من المختيسيوم، التي قد انتجت ملاحظات شيقة. لقد مسبب الكميات الزائلة من المختيسيوم، التي دحجم حد كبير، إحباطاً في تطور اللحاء الداخلي parenchymatous cells وزيادة في حجم المخلايا البرنتشيمية المساورة الداخلية و endodermis الملاصقة للسبشرة الداخلية في ومطلق زيادة في دما لكلوريتشيما وأدان الخطايا أصغر حجماً ولكن دالاصتيدات الخطرا أصغر حجماً ولكن داكتر عدداً، وكذلك وجود اعداد كبيرة من البلاستيدات الخضراء chloroplasts في هال ظروف شح المختيسيوم.

البوتاسيوم Potassium

وظائف البوتاسيوم Function of potassium

رغماً عن أن شح اليوتاسيوم ربما يؤثر في عمليات متباينة مثل التنفس rephotosynthesis والبناء الضوئي rephotosynthesis وتكون الكلوروفيل، والمحتوى rephotosynthesis والبناء الضوئي photosynthesis وتكون الكلوروفيل، والمحتوى المائي للأوراق، إلا أن الدور الخاص الذي يتفرد به البوتاسيوم في النباتات لايزال غير ممروف. تتواجد التراكيز الأعلى للبوتاسيوم في المناطق المرستيمية الباحثين ويستر meristematic regions للنبات (75)، وهي مشاهدة تبدو متماشية مع ما وجده المواحثين ويستر ويستر وفارنر Webster and Varner (74.73) وومفادة أن البوتاسيوم عنصر هام بوصفه عاملاً منشطاً للانزيمات الداخلة في تخليق أواصر بتيدية peptide bonds معينة. إن مراكمة الكربوهيدرات، التي كثيراً ما تلاحظ أثناء المراحل المبكرة من شح البوتاسيوم، ربما تكون نتيجة تنخليق البروتين غير المتزاوج impaired protein synthesis ويعني هذا أن كربوهيداتية. وعلاوة على دور البوتاسيوم كمنشط في التحول الغذائي للبروتين كربوهيداتية. وعلاوة على دور البوتاسيوم كمنشط في التحول الغذائي للبروتين الداخلة في التحول الغذائي للكربوهيدرات.

إن السيادة القمية apical dominance في بعض النباتات تبدو مفقودة أو ضعيفة في ظل ظروف شح البوتاسيوم (31). وربما يكون السبب في هذا هو الضرر الواقع على البرعم القمي apical bud نتيجة لشح البوتاسيوم.

أعراض شح البوتاسيوم Potassium deficiency symptoms

يسهل التعرف على الأعراض الخارجية لنقص البوتاسيوم، وذلك من أوراق mottled chiorosis. النبات. إذ يحدث أولاً إصفرار وشحوب كبقع على الأوراق mocrotic areas. سرعان ما يعقبه ظهور مناطق ميتة necrotic areas سواء عند طرف الورقة وحافتها tip and margin. وبسبب حركية البوتاسيوم تظهر هذه الأعراض عموماً أول ما تظهر على الأوراق الاكتر نضجاً. وعلاوة على ذلك، ففى الكثير من الأحوال، يظهر اتجاه من طرف الورقة الى الانحناء الى أسفل، وكذلك، كما هو الحال فى الفاصوليا الفرنسية french bean، والبطاطس potato، ربما تلنف مناطق المحواف الى الداخل باتجاه السطح الأعلى (31). وفى الغالب يصاب النبات الذي يفتقر الى البوتاسيوم بتوقف نموه مصحوباً بقصر سلامياته internode.

يسبب إفتقار نبات الطماطم الى البوتاسيوم، تحلل خلايا اللب secodary phloem parenchyma ينتج عنه زيادة فى تمايز برنشيما اللحاء الثانوى secodary phloem parenchyma الى الأنابيب الفريالية seve tubes والخلايا المرافقة (48،47) companion cells).

الكبريت Sulfur

وظائف الكبريت Function of sulfur

يتباين المحتوى الكبريتى في النباتات تباينا كبيراً، وربما يصل الى نسب تراكيز عالية، مثلما لاحظ ذلك الباحث جيلبرت Gilber (2) في نباتات الد Cabbage (وهي نباتات من فصيلة الكرنب Cabbage من عائلة الخردل (سهيئة الكرنب Cabbage). ووظيفته الاكثر وضوحاً تكمن في مشاركته في تركيب البروتين في سورة أحماض أمينية حاملة للكبريت cystine, cysteine and methionine. هي السيستين والميثيونين والميثيونين elystine, cysteine and methionine. ويمتص الكبريت fends النبات في صورة أيون الكبريتات (50%)، ومن ثم يخترل عبر خطوة تنشيطية يدخيل فيها مركب السيلام (PAPS)، ومن ثم يخترل عبر خطوة phosphosdenosine والسام الكبريتات من قبل الراحم (PAPS) هما روبينس Robbins وليمان Robbins وليمان المسؤليان والزين وصفوا مركب and وانزيم السولفاريايز enzyme وانزيم السولفاريايز enzyme عميزتين — هما تنشيط الكبريتات من قبل الـ ATP وانزيم السولفاريايز APS) adenosine في سبيل تكوين أدينوزين — 2 في فوسفوسولفات PAPS بواسطة انزيم من الـ APS خاص (20.60-60) والله كاله خاص (20.60-60)

$$SO_4^{2-} + ATP \xrightarrow{\text{selforybase } e^2 j^2} APS + P - P$$

$$Mg^{*2}?$$

$$APS + ATP \xrightarrow{\text{hinne } e^2 j^2} PAPS + ADP$$

$$Mg^{*2}?$$

ومن ثم تختزل الكبريتات السابق تنشيطها وتكون بالمشاركة كل من السيستين والسيستيين والميثيونين cystine, cysteine, methionine وأخيـراً تكـون التركـيب البروتيني protein structure .

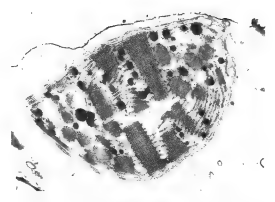
عندما نتعرض للحديث عن وظائف الكبريت في حياة النبات، لا يجوز لنا
إغفال ذكر الفيتامينات الحاملة للكبريت sulfer - bearing vitamins وهي البيوتين
والثيامين والانزيم المساعد (A) biotin, thiamine and coenzyme (A). ومن هنا نبجد
أن من وظائف الكبريت التدخل في نشاطات التحولات الغذائية المتعلقة بهذه
الفيتامينات. ويمكن العثور على وظيفة أخرى من وظائف الكبريت في مجاميع
السولفاهيدريل sulfhydryl groups التي تتواجد في الكثير من الانزيمات، والتي
تكون ضرورية في الكثير من الحالات للنشاط الانزيمي . كما أن الكبريت يربط
protein molecule supplement peptide
أيضا البتيد الإضافي في جزىء البروتين ، hydrogen bonding
كما يدخل في الربط الهيدروجيني sample
hydrogen bonding
التركيب الروتين هيده .
stabilizing protein structure .

أعراض شح الكبريت Sulfur deficiency symptoms

تتشابه الأعراض المنظورة لشح الكبريت الى حد ما مع أعسراض شح التروجين، يحدث التروجين، يحدث إصغرار وجين، يحدث إصغرار وشحوب عام فى الباتات التى تفتقر الى الكبريت، يعقبه إنتاج صبغات الانتوسيانين anthocyanin pigments فى بعض الأنواع (15). وعلى خلاف ما يحدث فى الباتات التى تفتقر الى التروجين، فإن الباتات التى تفتقر الى عنصر الكبريت تظهر علائم الاصفرار والشحوب فى أوراقها الأحدث أول ما تظهر. وفى ظل الظروف القاسية، ربما تعانى كل الأوراق حديثها وقليمها بعض الفقد

للونها الأخضر (25).

لقد درس هول و آخرون .Hall et al (29) التركيب الفوقي (التفصيلي جداً)
ultrastructure of mysophyla السخضراء الاستيسج الوسطى للبلاستيسدات السخضراء الاستيسدات الله وجدوا
chloroplasts في نباتات اللارة corn التي تعاني من شح الكبريت. ولقد وجدوا
أن شح الكبريت قد خلف وراء نقصا ملموساً في صفائح الستروما
grana staking وزيادة ملحوظة في تدقق (صغر) الجرانا grana staking (شكل:
2-15). ان زيادة تدقق الغرانا قد وجد أيضا في نباتات الذرة التي تعاني من نقص
الشروجين.



شكل 2.15: صورة بالمجهر الالكتروني لبلاستيدة خضراء من نبات الذرة الذي افتقر لصنصر الكبيريت. لاحظ الزيادة الملحوظة في تدفق الفراناء والنقص الملموس في صفائح الستروما.

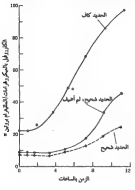
الحديد Iron

وظائف الحديد Function of Iron

يتمتع الحديد بالعديد من الوظائف الحيوية في التحــولات الغذائيــة السحة العامة التي تجرى في النبات. وعلى الرغم من أن الحديد يمتصه النبات في حالة الحديديك (ferric state- (Fe²⁺) يتفق الباحثون عموماً على أن حالة الحديدوز (Fe²⁺) ferrous state (Fe²⁺) هي الحالة التي ينشط فيها الحديد في التحولات الغذائية في النبات. وعلى الرغم من أن الحديد يبدو ضرورياً للغاية من أجل تخليق الكلوروفيل، ألا أن دوره الكيميائي سواء في تخليق الكلوروفيل أم في تفسخه وانحلاله degradation لإيزال غير راسخ حتى الآن (55). يعتنى العديد من المؤلفين رأياً يفيد بأن للحديد دور في تخليق بروتين البلاستيدات الخضراء من المؤلفين رأياً يفيد بأن للحديد دور في تخليق بروتين البلاستيدات الخضراء

لقد ناقشنا في فصل سابق تخليق الكلوروفيان الكلوروفيل (22). الشينا في فصل سابق تخليق الكلوروفيان وأشرنا في ذلك السي البروتوبورفيرين – 9 (protoporphyring- 9) كأحد المركبات الوسطية في مثل البروتوبورفيرين – 9 (protoporphyring- 9) ويتبنى جرانيك (27) Granick كون هذا المركب يمشل عصب التخليق البيولوجي biosynthesis لكسل من السيتوكرومات cytochromes والكلوروفيل (chlorophyl)، وأن المسار التخليقي المتخذ يعتمد على أن من المعدنين – المعنيسيوم أم الحديد – هو الذي يدخل في التركيب البورفيريني porphyrin structure. لقد اكتشف كل من برايس وكاريل Price & Carell في دراسة الاحقة، أن أضافة الحديد الى خلايا البوجلينا ab وكاريل Price & Carell في دراسة المعتبرة من معدل تخليق الكلوروفيسل (شكل: 3-15).

لقد شخص الحديد على أنه أحد مكونات بروتينات الفلافين flavorprotein العديدة (metallo-flavoproteins)، وهي البروتينات النشطة في عمليات الاكسدة



فكل 21.5: تغير معدّلات تخلق الكاوروفيل پائسبة أثارين. أثبت الطائرا تحت ظروف قلة الفره (95لام شمعة)، ومحسوى حديدى كاف (3 ×101-M). ومنخسب غض إلى الحديد بعد حصادها في محلوليسن إلى الحديد بعد حصادها في محلوليسن للارضات المنظميس buffer phosphate في محلوليسن (3 ×10-46 (PH6·M-)) أمنيين لأحسما نقط الحاجيد الا (3 ×10-46 (PH6·M-)) أمنيين لأحسما نقط الحديد الاحتياد الاحتيا البيولوجية biological oxidation. كما وجد الحديد أيضا في بروتينات البورفيرين الحديدية iron-prophyrin proteins والتمى تحتسوى علسى السيتوكرومسات cytochromes، وانزيم البيروكسيدير peroxidases، والعوامل المساعدة. وتناقش أنشطة وتوصيف هذه الانزيمات في موضع آخر من هذا الكتاب.

أعراض شح الحديد Iron deficiency symptoms

إن من أسهل الأعراض على الملاحظة والدالة على معاناة النبات من نقص عصر الحديد، هو اصفرار وشحوب أوراقه. وعلى وجه العموم تكون الأوراق الأحدث أسرع في تأثرها بالنقص، يينما لا يظهر الشحوب والاصفرار على الأوراق الاكثر نضجا بالمرة في بعض الأحيان. والسبب الأساسي في هذا هو إنعذام الحركية نسبياً للحديد في النبات، وبهذا لا تستطيع الأوراق الأحدث سحب ماتحتاجه من حديد من شقيقاتها الاكبر. من بين ملامح إصفرار وشحوب الأوراق الناتج عن شح الحديد هو تميزه بالحدوث في المساحات بين المروق، فنجد سطح الورقة يظهر في العادة كشبكة معتدة دقيقة من المروق الخضراء تحصر بينها مساحات مصفرة شاحبة. ولا يحدث إصفرار تام للأوراق secondary الأحدث إلا لماما. وربما تعرض التحرقات من الدرجة الثانية والثالثة secondary الشحوف في ظل ظروف الشح الشديد.

لقد بذل العديد من المحاولات في سبيل العثور على علاقة تناسبية بين نقص الحديد وبين المحتوى الكلوروفيللي، لم تسفر إلا عن القليل من النجاح _ فيعض الباحثين قد وجدوا على سبيل المشال تناسباً واضحاً بين المحتويين الحديدي والكلوروفيللي (72،67،36)، بينما نجد البعض الآخر قد كشف عن كون أن الأوراق المصفرة ربما تحتوى على نفس المحتوى الحديدي الموجود عادة في الأوراق السليمة، إن لم يزد (76،44،35). لقد اكتشف جاكوبسون وأوير تلى المحتوى العديد في نبات عباد الشمس sale في نبات عباد الشمس sale أنه يمكن التوصل الى تناسب واضح في هذا الشأن إذا ما الشمس الحديد بمعدل منتظم. ومع ذلك إذا ماعرض النبات لفترة قصيرة من نقص الحديد، أعقبتها فترة إمداد بالحديد بكميات مناسبة، فلن يكون هناك

علاقة تناسبية بين المحتويين الحديدى والكلوروفيللى، ويوكن السبب فى ذلك على الأرجح هو الامتصاص المعزز للحديد بعد التجويم. لقد وجد الباحثان المذكوران أن اصفرار الأوراق وضحوبها فى نبات عباد الشمس ليس بالعملية كاملة الارتداد الانعكاسى، ومن هنا إذا ما عاد تزويد نبات إصفر بفعل نقص الحديد الى التزود بكميات طبيعية من العنصر، فالارجح أن تستعيد الأوراق المصفرة الشاحبة مراكمتها لكميات من العنصر، فالارجح أن تستعيد الأوراق فى الظروف العادية، وربما اكثر منها، واقترح كل من جاكوبسون وأويرتلى (37) أن يكون نقص الحديد مثبطأ لتكوين البلاستيدات الخضراء thioroplast من خلال تنبيطة لتخليق البروتين، وهى حقيقة ربما تصلح لتفسير الشفاء غير الكامل من مرض شحوب واصفرار الأوراق.

المنغنيز Manganese

وظائف المنفنيز Function of manganese

يبدو أن المنفنيز عامل ضرورى في التنفس respiration وفي التحول الغذائي للتروجين mitrogen metabolism . إذ يعمل المنفنيز في كلا العمليتين بوصفه منشط للانزيمات nitrogen metabolism . ومع ذلك ففي الكثير من الحالات، وبالذات في تفاعلات التنفس، يمكن أن يستبدل المنفنيز بايونات موجبة ثنائية التكافؤ، أخرى مثل المغنيسيوم "Mg"، والكويسلت "Co"، والسزنك "Ag"، والمحديد "Fe"، ويعتبر المغنيسيوم هو بديل المنفنيز الاكثر شيوعاً، وتبدو ضرورة المنفنيز، مع ذلك، بالنسبة لبعض التفاعلات الداخلة في التحول الغذائي في النبات. فمثلا يتطلب انزيم الحساسة المنفنيز تصفحه عامل منشط. كما يتطلب وجود المنفنيز كمنشط كريس، المنفنيز بصفته عامل منشط. كما يتطلب وجود المنفنيز كمنشط أيضا، انزيم الحسنيك ديكربو كسيان Skrebs cycle هو إنزيسم الوحسان دورة كريسيس Krebs cycle من انزيمات دورة من أن المطلوب من المنفنيز في هذه الحالة، ربما يعوض جزئياً بالكوبلت. من أن المطلوب من المنفنيز في هذه الحالة، ربما يعوض جزئياً بالكوبلت. يمكن للمرء، استرشاداً بالأبحاث المتعمقة التي أجريت على انزيمات دورة

كرييس، أن يخرج باستنتاج أن المنغنيز هو أيونات المعدن السائدة في تفاعلات دورة كريس.

لقد كشف منذ بعض الوقت عن كون أن المنغنيز يؤدى دوراً هاماً في إختزال النترات (6 initrate reduction). ولكن تم في وقت لاحق توضيح هذا اللدور بعض الشيء. يلعب المنغنيز دور المنشط لانزيمات إختزال النترات ومناه enzymes nitrate reductase وانزيم اله enzymes nitrate reductase المختفيل الخلايا التي تفتقر الى المنغنيز للأمونيا على النترات بوصفها مصدر للتروجين، دور المنغنيز السابق ذكره (75). ويعتقد أيضا بأن المنغنيز يدخل في تحطيم أو اكسدة حامض الاندول – 3- أسيتي (IAA).

يشير انخفاض معدل البناء الضوئي في الطحالب algae ، والذي يحدث في مرحلة مبكرة من شح المنغنيز ، الى دور مباشر يلعبه المنغنيز في البناء الضوئي (77). فبناء على أبحاث إيستر وآخرين Eyster et al (19) تزيد حساسية الكلوروفيل للتحطم بزيادة الضوء مع الزيادة في شح المنغنيز ، مما يؤدى بالضرورة الى اصفرار وشحوب نبات الكلوريللا Hill reaction . كما المنغنيز ، ويبلو من الابحاث التي تفاعل هيل ankistrodesmus braunii في علم طحلب المنغنيز يكون في خطوة البناء الضوئي الخاصة بانساج الأوكسجين (42-3). لا يرتبط الاختزال الضوئي الخاصة بانساج photoreduction في عملية البناء الضوئي بشح المنغنيز .

أعراض شح المنفنيز Manganese deficiency symptoms

تتميز أعراض شع المنغنيز بظهور بقع صفراء شاحبة وبقع ميتة في المساحات بين تعرقات الورقة. وربما تظهر هذه الأعراض أول ماتظهر على الأوراق الفتية لمعض الأنواع، بينما يبدأ ظهورها في أنواع أخرى على الأوراق الأقلم. وربما تلاحظ بقع بنية ميتة cotyledons على فلقات cotyledons بلور

البازلاء والفاصوليا أيضا (58:30). ويظهر أيضا أن لنقص المنغنيز تأثير ملحوظ على البلاستيدات الخضراء.

لقد وجد الباحث التينج Eltinge (17) أن البلاستيدات الخضراء لأوراق نبات الطماطم tomato هي أول أجزاء النبات التي تتأثر بشخ المنغنيز. إذ تفقد البلاستيدات الخضراء كلوروفيلها وكذلك حبيبات النشاء، ويميل اخضرارها الى اللون الأصفر، وتزيد أحجام فجوانها، ويصبح تركيبها حبيبياً، ثم تنفسخ وتتحلل في نهاية الأمر.

النحاس Copper

وظائف النحاس Function of copper

ليس هناك مجال للشك في ضرورة توفر النحاس لقيام النبات بالتحول الغذائي بصورة طبيعية. إذ يعتبر النحاس أحد مكونات انزيمات الفينوليزينز phenolases والكيز عامض الأسكوربي phenolases والاكتيز عامض الأسكوربي ascorbic acid والكيز عامض الأسكوربي المحودة والمخترة مكون لهذه الانزيمات ربما يمثل الوظيفة الأهم للنحاص في النبات (65). ان الابحاث التي قام بها نيش Meih (66) وجرين وآخرون at مبيل المثال وجد نيش أن النحاس ربما يكون له دور في البناء الضوئي. فعلى سبيل المثال وجد نيش أن اللاستيدات الخضراء لنبات النفل البناء الضوئي الحادث في الكلوريللا chrolla pyrenoidosa يمكن أن ينخفض البناء الضوئي الحادث في الكلوريللا chrolla pyrenoidosa يمكن أن ينخفض تكوين مركبات يدخل النحاس في تركيبها. وعلاوة على ذلك وجد لوسالوت وحرين ومناعلوه أن معلل و أخرون يقبل إمتصاصه في أشروا الناتج على النحاس. أضف إلى ذلك أنه من أشجار الناتج للاستيدات الخضراء على بروتين له محتوى نحامي يسمى المحروف إحتواء البلاستيدات الخضراء على بروتين له محتوى نحامي يسمى الملاستوسيانين plastocyanin وله أهميته في البناء الضوئي.

أعراض شع النحاس Copper deficiency symptoms

يعتبر من أسهل أعراض شع النحاس على الاكتشاف، تلك الأعراض التى وexanthemas وسمى والايكسانيما وexanthemas وتظهر في مرض يصيب أشجار الفاكهة ويسمى والايكسانيما وطاهرة تسمى وبالاستردادة - والمعانقيما والمعانقيم وبالاستردادة - والمعانقيم تحدث في نباتات الحبوب وحدف هذين المرضين في موضوع كتابنا. ولكن يجدر القول بأن شع النحاس يسبب عموماً موت طرف الأوراق المنتقدم على إمتداد حوافها بما يضفى عليها مظهراً ذابلاً وفي ظل الظروف الأقسى، ربما تفقد الأوراق، بل ويذبل النبات برمته.

الـزنـك Zinc

وظائمت الزنبك Function of zinc

يدخل الزنك في التخليق البيولوجي لأوكسين حامض اندول -3- الأميتي هناك المحروم (iAA) (AAA) (AAA) المحروم التخليق البيولوجي في المحتوى الأوكسيني لنبات الطماطم tomato المدى يفتقر الحي الزنك. وعند تزويد النبات بجرعات تعويضية من الزنك بعد إفتقاره اليه، لوحظ زيادة ملموسة في محتواه من اله AAA. إن كلاً من التجاوبين نمو النبات لنقص الزنك أو إضافته، مما يوحي بأن تصاحب أعراض شع الزنك نمو النبات لفقص الزنك أو إضافته، مما يوحي بأن تصاحب أعراض شع الزنك محتوى النبات يسبقان تجاوب بانخفاض في تركيز الأوكسين في النبات. ولقد كشف بحث لاحق عن أن وذلك في حالتي شع الزنك، وتزويد النبات بكميات مناسبة منه. ولقد استخلص من ذلك أن الزنك يقلص المحتوى الأوكسين، وذلك من خلال استخلص من ذلك أن الزنك يقلص المحتوى الأوكسين. (17). لقد وجد الباحث ناسون (25) ما يدعم هذه الفرضية - أن نشاط انزيم التريتوفان سينتين الدون نشاط انزيم التريتوفان سينتين واحد الاعفان الوردية tryptophan synthetase

الذي يفتقر الى الزنك. إذ يصبح هذا الانزيم من العوامل المساعدة على اتمام تفاعل السيرين serine مع الاندول indole لتكوين التربيتوفان tryptophan.

يشارك الزنك في التحولات الغذائية للنبات بوصفه منشط للعديد من الانزيمات الحاوية للزنك في carbonic anhydrase مو أول الانزيمات الحاوية للزنك في اكتسانه (40). يساعد هذا الانزيم على تحلل حامض الكربونيك الى ثانى اوكسيد الكربون والماء. أما الانزيمات الأخرى المعتمدة على وجود الزنك في انزيم الـ alcohol dehydrogenase وانزيم الـ dehydrogenase . إن تراكم الفوسفور غير العضوى في نباتات الطماطم شحيحة الزنك، يوحى بأن الزنك ربما يقوم بدور المنشط لأحد انزيمات نقل الفوسفات phacose kinase مثل هيكسوز كينيز hexose kinase أو انزيم هي مراكمة مركبات التروجين القابل للذوبان، مثل الأحماض الأمنية لشته الزنك هي مراكمة مركبات التروجين القابل للذوبان، مثل الأحماض الأمنية cibs وتنظم الرئك يلعب حتماً دوراً هاماً في تخليق البروتين.

أعراض شح الزنك Zinc deficiency symptoms

تظهر على وجه العموم أولى علائم نقص الزنك في صورة اصفرار وشحوب المناطق بين عروق الأوراق الأقلم، بدءاً بطرف الورقة وحوافها. وسرعان ما يعقب هذا ظهور بقع ميتة، مثلما يحدث في نبات القطن (5). إن صغر حجم الأوراق وقصر السلاميات اللذال ينتجان من توقف النمو يعتبران من نتائج الشح الشديد للزنك. وربما يكون تشوه اوراق النبات هو من أسهل أعراض نقص الزنك تعرفاً عليها. وتكون هذه الأوراق أصغر في حجمها، مشوهة الشكل، ملتوية المظهر، ربما تتجمع على أغصان قصيرة وردية الشكل شديدة المنافير، وبما لزنك على الأوراق بعرض فالورقة الصغيرة fittle leaf.. وربما يكون لغياب الزنك أثراً عكسيا على انتاج بذور الفاصوليا والبازلاء وتطور ثمار الدوالح ettrus.

البورون Boron

وظائف البورون: Function of boron

على الرغم من أن أعراض نقص البورون في النبات تعتبر أعراضاً ظاهرة بشدة، فإن دوره في التحولات الغذائية للنبات لم يتضح تماما بعد. لقد كون كل من الباحثين غوتش وداجر Gauch and Dugger) فكرة قوية حول دخول البورون في نقل الكربوهيدرات carbohydrate transport في النبات. ولقد لفتا الانتباه الى حقيقة أن أيون البورات borate ion سوف يسهل تجمعه مع مركبات الـ polyhydroxy compounds مثل السكر. وكانت وجهة نظرهم أن السكر ينتقل بسهولة عبر أغشية الخلايا إذا كان في صورة مركبات البورات borate complex . وكمقترح بديل، إعتقدا أنه من الممكن أن يكون أيون البورات مصاحباً لغشاء الخلية حيث يمكنه أن يجتمع بجزىء السكر ويسهل مساره عبر الغشاء. جذب غوتش وداجر الانتباه أيضا الى حقيقة أن السمات المشتركة لنقص البورون في النبات هي موت أطراف الساق والجذور وسقوط الأزهار، وكلها من مناطق النبات عالية النشاط في تحولاتها الغذائية. لقد اقترحا أن تكون أعراض نقص البورون في النبات هي فعلاً من أعراض نقص السكر في النبات. حيث أن مناطق النبات التي تتمتع بنشاط عال في تحولاتها الغذائية، تحتاج أيضا الى كميات أعلى من السكر، تكون هذه المناطق هي أولى مناطق النبات التي تتأثر بشح البورون في النبات. إن دور البورون الذي ذكرناه أعلاه في تنقل السكر قد وجد دعماً كبيراً من خلال التجارب التبي استخدم فيها السكروز ذو الكربون المشع المعلم 14°C (65). لقد ابرزت هذه التجارب أن إمتصاص السكر وتنقله في النبات يتأخر في النباتات التي تفتقر الي البـورون. كما يعضد البناء الضوئي بمحضر من ثاني اكسيد الكربون المشع 14CO2 نظرية غوتش وداجر عن تسهيل البورون لانتقال السكريات (65) فلقد ظهـر أن تنقـا. الكربون المعلم الداخل في البناء الضوئي تقل كفاءته كثيراً في النباتات شحيحة البورون على الرغم من إفتراض العديد من الأدوار للبورون في التحول الفذائي للنبات لم يجمع إلا على قبول دوره في تنقل السكر كحقيقة واقعة. لقد نسبت الى البورون أدواراً في التمايز الخلوى cellular differentiation وتطور الخلايا cellular differentiation وقبل التحسول الفذائي للنيتروجين cellular differentiation والاحتصاب (development cactive salt absorption) والاحتصاب الفمال للأملاح hormone metabolism والتحول الفذائي للهرمونات hormone metabolism والتحول الفذائي للهرمونات المائية fat metabolism والتحول الفذائي للفرسفور relations والتحول الفذائي للفوسفور فلك فلا يزال العثور على دلائل مقنعة تشهد على مشاركة ومسئولية البورون في هذه العمليات شيئاً في طيات المستقبل. وبالفعل يمكن للمرء أن يجادل في من خلال تأثيره على تنقل السكر وتوزعه في النبات.

أعراض شح البورون Boron deficiency symptoms

إن أول الأعراض المرثبة لشح البورون هو موت طرف المجموع الخضرى shoot tip. ويسبب هذا في العادة نمو أطراف جانبية جديدة حيث سرعان ما تموت أيضا. وربما تكتسب الأوراق تركيباً نحاسياً سميكاً، بل وتتجعد أحيانا وتصبح قصيفة brittl تماماً.

وعلى وجه العموم لا تنكون الأزهار ويتوقف الجلر عن النمو. أما أعضاء الخزن أو الأعضاء اللحمية shorage or fleshy organs فتأثر تأثيراً أعضاء الخزن أو الأعضاء اللحمية shorage or fleshy organs الداخلية ظاهراً للعيان بهذا النقص في البورون. إذ يبدأ تحلل عام في الأنسجة الداخلية المائدي يسبب بدوره في ظهور الانحرافات والتشوهات ahnormalities مثل تعفن قلب نبات بنجر السكر cheart rot of sugar beet وتكون الفلين الداخلي في شمار التفاح internal cork formation in apples في نبات اللفت

الموليبدينوم Molybdenum

وظائف الموليبدينوم Function of molybdenum

ارتبط الموليبدينوم لوقت طويل بتثبيت النتروجين الغازى وفى تعثيل النترات .nitrate assimilation موف نتناول فى الفصل التالسى الوظائسف الرئيسيسة للموليبدينوم فى التحول النتروجينى الغذائي، وهمو الفصل البذى خصصناه بالكامل لتحولات النتروجين الفذائية

لقد لاحظ العديد من الباحثين أن شح الموليدينوم يقود دائماً الى انحفاض في نسبة تركيز حامض الاسكوربيك في النبات الموليدينوم سرعان ما يستعيد أعيد تزويد النبات بالكميات العادية من الموليدينوم سرعان ما يستعيد المستويات الطبيعية لوجود حامض الأسكوربيك. لقد اقترح أرنون – (2) Arnon أن من المحتمل أن يكون دور حامض الأسكوربيك لقد اقترح أرنون – ascorbic acid في البلاستيدات الخضراء في المحتولة المحتولة نشاطها في المستيدات الخضراء المعزولة نشاطها في المستيدات الخضراء المعزولة نشاطها من المسكوربيك بتركيز الم 0.00 المدة أطول بكثير إذا ما غسلت بمحلول والبحث غير المنشور لكل من هيويت وهاكليسي Hucklisby الاهتمام بحقيقة أن البلاستيدة الخضراء يحدث بها إختلال في النظام hisorganization الاهتمام مع ظهور أعراض مايسمي بـ وذيل السوطه (whiptails) وهو مرض شائع من أمراض شع الموليدينوم هناك أيضا بعض الشواهد على أن الموليدينوم يدخل في التحول الغذائي للموسفور الغذائي لم تفسر حجي الآن.

أعراض شح الموليبدينوم: Molybdenum deficiency symptoms

ربما تبدأ الأعراض الظاهرة لنقص الموليبدينوم بتبقع المساحات البينية بين تعرقات الأوراق الدنيا بيقع صفراء شاحبة chlorotic interveinal mottling of lower leaves وفي ظل الظروف الأقسى ربما تتحول المناطق الشاحية الى مناطق ميتة مما يسبب ذبول الورقة. ويثبط تكوين الأزهار، أما إذا ما تكونت فسرعان ما تسقط قبل تكوينها لثمار.

إن مرض «ذيل السوط» الذي يصيب النبات نتيجة لشح الموليبدينوم، يظهر بجلاء نمطى في نباتات القرنبيط cauliflower . فيظهر أو لا تبقيم الأوراق بالشحوب في المناطق ما بين تعرقات الأوراق وربما تصبح حواف الأوراق رمادية اللون، ومن ثم تتحول الى اللون البني. وتذبل أنسجة الورقة، ولا يبقى منها غير العرق الوسطى midrib وقطع متفرقة صغيرة من نصل الورقة leaf blade مما يشكل مظهر الذيل أو السوط.

REFERENCES

- 1. Agarwala, S. C., and E. J. Hewitt. 1954. Molybdenum as a plant nutrient, IV. The interrelationships of molybdenum and nitrate supply in chlorophyll and ascorbic acid fractions in cauliflower plants grown in sand culture. J. Hort. Sci. 29:291.
- 2. Arnon, D. I. 1959. Chloroplasts and photosynthesis. In The photochemical
- apparatus—its structure and function. Brookhaven Symp. Biol. 11:181.
 3. Bandurski, R. S., L. G. Wilson, and C. L. Squires. 1956. The mechanism of "active sulfate" formation. J. Am. Chem. Soc. 78:6408.
- 4. Bennett-Clark, T. A. 1956, Salt accumulation and mode of action of auxin: a preliminary hypothesis. In R. L. Wain and F. Wightman, eds., Chemistry and mode of action of plant growth substances. London: Butterworths,
- 5. Brown, L., and C. C. Wilson, 1952, Some effects of zinc on several species of Gossypium L. Plant Physiol. 27:812.
- 6. Burström, H. 1939. Über die Schwermetallkatalyze der Nitratassimilation. Planta 29:292.
- 7. Calvin, M. 1954, Chelation and catalysis, pp. 221-256. In W. D. McElroy and H. B. Glass, eds., Mechanism of enzyme action, Baltimore, Md.: Johns Hopkins Press.
- 8. Davidson, F. M., and C. M. Long, 1958. The structure of the naturally occurring phosphoglycerides, 4. Action of cabbage leaf phospholipase. Blochem. J.
- 9. Davis, D. E. 1949. Some effects of calcium deficiency on the anatomy of Pinus taeda, Am. J. Botan, 36:276.
- 10. Eaton, S. V. 1935. Influence of sulfur deficiency on the metabolism of the soybean, Botan. Gaz. 97:68.

- Eaton, S. V. 1941. Influence of sulfur deficiency on metabolism of the sunflower. Botan. Gaz. 102:533.
- Eaton, S. V. 1942. Influence of sulfur deficiency on metabolism of black mustard. Botan. Gaz. 104:306.
- Eaton, S. V. 1949. Effects of phosphorus deficiency on growth and metabolism of sunflowers. Botan. Gaz. 110:449.
- Eaton, S. V. 1950. Effects of phosphorus deficiency on growth and metabolism of soybean. Botan. Gaz. 111:426.
- Eaton, S. V. 1951. Effects of sulfur deficiency on the growth and metabolism of the tomato. Botan. Gaz. 112:300.
- Eaton, S. V. 1952. Effects of phosphorus deficiency on growth and metabolism of black mustard. Botan. Gaz. 113:301.
- Eltinge, E. T. 1941. Effects of manganese deficiency upon the histology of Lycopersicon esculentum. Plant Physiol. 16:189.
- Eversole, R. A., and E. L. Tatum. 1956. Chemical alteration of crossing over frequency in Chlamydomonas. Proc. Natl. Acad. Sci. 42:68.
- Eyster, C., T. E. Brown, H. Tanner, and S. L. Hood. 1958. Manganese requirement with respect to growth, Hill reaction and photosynthesis. *Plant Physiol.* 33:235.
- Florell, C. 1956. The influence of calcium on root mitochondria. Physiol. Plant. 9:236.
- Florell, C. 1957. Calcium, mitochondria and anion uptake. Physiol. Plant. 10:781.
- Gauch, H. G. 1957. Mineral nutrition of plants. Ann. Rev. Plant Physiol. 8:31.
- Gauch, H. G., and W. M. Dugger. 1953. The role of boron in the translocation of sucrose. Plant Physiol. 28:457.
- Gauch, H. G., and W. M. Dugger. 1954. The physiological role of boron in higher plants: a review and interpretation. Univ. Maryland Agr. Expt. Sta. Tech. Bull. A-80.
- 25. Gilbert, F. A. 1951. The place of sulfur in plant nutrition. Botan. Rev. 17:671.
- Goldacre, P. L. 1961. The indole-3-acetic acid oxidase-peroxidase of peas. pp. 143-147. In R. M. Klein, ed., Plant growth regulation. Ames, Iowa: Iowa State University Press.
- Granick, S. 1950. Iron metabolism in animals and plants. Harvey Lectures Ser. 44:220.
- Green, L. F., J. F. McCarthy, and C. G. King. 1939. Inhibition of respiration and photosynthesis in Chlorella pyrenoidosa by organic compounds that inhibit copper catalysis, J. Biol. Chem. 128:447.
- Hall, J. D., R. Barr, A. H. Al-Abbas, and F. L. Crane. 1972. The ultrastructure of chloroplasts in mineral-deficient maize leaves. Plant Physiol. 50:404.
- 30. Hewitt, E. J. 1945. Marsh spot in beans, Nature 155:22,
- Hewitt, E. J. 1963. The essential nutrient elements: requirements and interactions in plants. In F. C. Steward, ed., Plant physiology. New York: Academic Press.
- Hewitt, E. J., S. C. Agarwala, and E. W. Jones. 1950. Effect of molybdenum status on the ascorbic acid content of plants in sand culture. Nature 166:1119.
- Hoch, F. L., and B. L. Vallee. 1958. The metabolic role of zinc. pp. 337-363.
 In C. A. Lamb, O. G. Bentley, and J. M. Beattle, eds., Trace elements. New York: Academic Press.

- Hyde, B. B., and R. L. Paliwal. 1958. Studies on the role of cations in the structure and behaviour of plant chromosomes. Am. J. Botan. 45:433.
- Iljin, W. S. 1952. Metabolism of plants affected with lime-induced chlorosis (calciose). III, Mineral elements. Plant Soil 4:11.
- Jacobson, L. 1945. Iron in the leaves and chloroplasts of some plants in relation to chlorophyll content. Plant Physiol. 20:233.
- Jacobson, L., and J. J. Oertli. 1956. The relation between iron and chlorophyll contents in chlorotic sunflower leaves. Plant Physiol. 31:199.
- Joham, H. E. 1957. Carbohydrate distribution as affected by calcium deficiency in cotton. Plant Physiol. 32:113.
- Kalra, G. S. 1956. Responses of the tomato plant to calcium deficiency. Botan. Gaz. 118:18.
- Keilin, D., and T. Mann, 1940. Carbonic aphydrase, Biochem. J. 34: 1163.
- Kenten, R. H. 1955. The oxidation of indole-3-acetic acid by waxpod bean root sap and peroxidase systems. Biochem, J. 59:110.
- Kessler, B. 1955. On the role of manganese in the oxygen-evolving system in photosynthesis. Arch. Biochem. Biophys. 59:527.
- Kessler, E., W. Arthur, and J. E. Brugger. 1957. The influence of manganese and phosphate on delayed light emission, fluorescence, photoreduction and photosynthesis in algae. Arch. Biochem. Biophys. 71:326.
- Lindner, R. C., and C. P. Harley. 1944. Nutrient interrelations in lime-induced chlorosis. Plant Physiol. 19:420.
- Loustalot, A. J., F. W. Burrows, S. G. Gilbert, and A. Nason. 1945. Effect of copper and zinc deficiencies on the photosynthesis activity of the foliage of young tung trees. Plant Physiol. 20:283.
- Lutman, B. F. 1934. Cell size and structure in plants as affected by inorganic elements. Univ. Vermont Agr. Expt. Sta. Bull. 383.
- Lyon, C., and C. R. Garcia. 1944. Anatomical responses of tomato stems to variations in the macronutrient anion supply. Botan. Gaz. 105:394.
- Lyon, C., and C. R. Garcia. 1944. Anatomical responses of tomato stems to variations in the macronutrient cation supply. Botan. Gaz. 105:441.
- Mazia, D. 1954. The particulate organization of the chromosome. Proc. Natl. Acad. Sci. 40:521.
- McElroy, W. D., and A. Nason. 1954. Mechanism of action of micronutrient elements in enzyme systems. Ann. Rev. Plant Physiol. 5:1.
- Morton, A. G., and D. J. Watson. 1948. A physiological study of leaf growth. Ann. Botan. 12:281.
 Morton, A. G., and D. J. Watson. 1948. A physiological study of leaf growth.
- Nason, A. 1950. Effect of zinc deficiency on the synthesis of tryptophane by Neurospora extracts. Science 112:111.
- Nason, A. 1956. Enzymatic steps in the assimilation of nitrate and nitrite in fungi and green plants. pp. 109-136, In W. D. McElroy and H. B. Glass, eds., Inorganic nitrogen metabolism. Baltimore, M.D.: Johns Hopkins Press.
- Nason, A., N. O. Kaplan, and H. O. Oldewurtel. 1953. Further studies of nutritional conditions affecting enzymatic constitution in Neurospora. J. Biol. Chem. 201:435.
- Nason, A., and W. D. McElroy. 1963. Modes of action of the essential mineral elements. In F. C. Steward, ed., Plant physiology. New York: Academic Press.
- Neish, A. C. 1939. Studies on chloroplasts. II. Their chemical composition and the distribution of certain metabolites between the chloroplasts and the remainder of the leaf. Biochem. J. 33:300.

- Njoku, E. 1957. The effect of mineral nutrition and temperature on leaf shape in Ipomoea caerulea. New Phytologist 56:154.
- Piper, C. S. 1942. Investigations on copper deficiency in plants. J. Agr. Sci. 32:143.
- Possingham, J. V. 1956. The effect of mineral nutrition on the content of free amino acids and amides in tomato plants. I. A comparison of effects of deficiencies of copper, zinc, manganese, iron and molybdenum. Australian Biol. Sci. 0.319.
- Price, C. A., and E. F. Carell. 1964. Control by iron of chlorophyll formation and growth in Euglena graciles, Plant Physiol, 39:862.
- Reed, H. S. 1946. Effects of zinc deficiency on phosphate metabolism of the tomato plant. Am. J. Botan. 33:778.
- Robbins, P. W., and F. Lipmann. 1956. Identification of enzymatically active sulfate as adenosine-3'-phosphate-5'-phosphosulfate. J. Am. Chem. Soc. 78:2652.
- Robbins, P. W., and F. Lipmann. 1956. The enzymatic sequence in the blosynthesis of active sulfate. J. Am. Chem. Soc. 78:6409.
- Sadana, J. C., and W. D. McElroy. 1957. Nitrate reductase from Achromobacter fischeri. Purification and properties: functions of flavines and cytochrome. Arch. Biochem. Biophys. 67:16.
- 65. Sisler, E. C., W. M. Dugger, and H. G. Gauch. 1956. The role of boron in the
- translocation of organic compounds in plants. Plant Physiol. 31:11.

 66. Skoog, F. 1940. Relationships between zinc and auxin in the growth of higher
- plants. Am. J. Botan. 27:939.

 67. Smith, P. P., W. Reuther, and A. W. Specht, 1950, Mineral composition of chlorotic orange leaves and some observations on the relation of sample prep-
- aration technique to the interpretation of results. Plant Physiol. 25:496.

 68. Steffensen, D. 1953. Induction of chromosome breakage at meiosis by a mag-
- nesium deficiency in *Tradescantia. Proc. Natl. Acad. Sci.*, 39:613.
 69. Steffensen, D. 1955. Breakage of chromosomes in *Tradescantia* with a calcium
- deficiency, Proc. Natl. Acad. Sci. 41:155.
 7. Tso, P. O. P. J. Bonner, and J. Vinograd. 1957. Physical and chemical properties of microsomal particles from pea seedlings. Plant Physiol, Suppy, 32:XLI.
- Tsui, C. 1948. The role of zine in auxin synthesis in the tomato plant. Am. J. Botan. 35:172.
- Wallihan, E. F. 1955. Relation of chlorosis to concentration of iron in citrus leaves. Am. J. Botan. 42:101.
- Webster, G. C. 1953. Peptide bond synthesis in higher plants. I. Arch. Blochem. Biophys. 47:241.
- Webster, G. C. 1956. Effect of monovalent ions on the incorporation of amino acids into protein. Biochem. Blophys. Acta 20:565.
- Webster, G. C., and J. E. Varner. 1954. Mechanism of enzymatic synthesis of gamma-glutamylcvsteine. Federation Proc. 13:1049.
- gamma-glutamylcysteine. Federation Proc. 13:1049.
 76. Weinstein, L. H., E. R. Purvis, A. N. Meiss, and R. L. Uhler. 1954. Absorption and translocation of ethylenediamine tetraacetic acid by sunflower plants. J. Agr. Food Chem. 2:421.
- Wiessner, W. 1962. Inorganic micronutrients. pp. 267-286. In R. A. Lewin, ed., Physiology and biochemistry of algae. New York: Academic Press.

التحول الغذائي للنتروجين Nitogen metabolism

مقدمة Introduction

موف نخصص فصلاً كاملاً لمناقشة موضوع التحول الغذائي للنتروجين initrogen metabolism آخذين بنظر الاعتبار عدم كفاية فصل في كتاب لإماطة اللثام عن خبايا موضوع حيوى ومعقد من هذا. يأتي التروجين الرابم في الترتب بعد الكربون، والهيدروجين والاوكسجين بالنسبة لوجوده في الكائن الحي، إذ يدخل في تركيب مركبات هامة مثل البروتين protein، والأحماض النووية nucleic acids، وبمض منظمات النمو growth regulators، وفي الكثير من الفيتامينات. وبوصفه أحد مكونات المركبات المذكورة والكثير غيرها، يصبح للتروجين دخل ونفوذ في جل أو ربما كل التفاعلات الكيميائية الحيوية التي تشكل عصب الحياة.

الكميات العظمى من التروجين الموجود في النبات، وأهمية هذا العنصر في تركيب النبات وتحولاته الغذائية، وإحتياج النبات لمدد دائم من هذا العنصر الحيوى دونما إنقطاع، تكشف كلها عن موقف حذقت الطبيعة في تلوينه بتناقض مسرحي. فحيث يشكل التروجين حوالي 80% من الغلاف الجوى المصعط بأرضنا يمكن القول بأن عالم النبات مفعور في بحر من التروجين وجين مناحا في صورته هذه لغالبية النباتات. وبالفعل، فإن النتروجين يعتبر أحد اكثر العناصر خمولاً، حيث يتطلب درجات حرارة عالية وضغوط كبيرة في مسبيل الاشتراك في تفاعلات مع العناصر درات عالية وضغوط كبيرة في مسبيل الاشتراك في تفاعلات مع العناصر الأخرى أو مع مركباتها. ومع أن بعض أشكال التروجين المتحد أو المشبد الأشتراك في تفاعلات على ميكن أن تدخيل في تركيب الربسة بلون مشاركة من الكائنات الحية (ومثال ذلك اكاسيد اللتروجين المتحدة اكبر من ذلك الكريغ الشحنات الكهربية أثناء برق العواصف الرعدية)، فإن كمية اكبر من ذلك بكثير يجرى تثبيتها عن طريق تدخيل الكائنات الدية المدقيقة الحي تعيش في التربة بكثير يجرى تثبيتها عن طريق تدخيل الكائنات الدية المدقيقة الحي تعيش في التربة بكير يجرى تثبيتها عن طريق تدخيل الكائنات الدية المدقيقة الحي تعيش في التربة بكير يجرى تثبيتها عن طريق تدخيل الكائنات الدية المدقيقة الحي تعيش في التربة بكلير يجرى تثبيتها عن طريق تدخيل الكائنات الحيدة ومشاركة عن التربة بحرى تثبيتها عن طريق تدخيل الكائنات الدية المدقيقة الحي تعيش في التربة بحرى تثبيتها عن طريق تدخيل الكائنات الحيدة المدقيقة الحي تعيش في التربة

soil microorganisms. والسؤال المطروح الآن، ما هي أشكال وجود النتروجين المجو، أو النتروجين المجو، أو النتروجين المجو، أو النتروجين المجو، أو النتروجين المجدد الأشكال؟. سوف نناقش على الضفحات التالية أشكال النتروجين المتاح وطرق إمتصاص النبات لها، ودخول النتروجين المحقرّل في مسيل تكوين الأحماض الأمينية amino تركيب أحماض الأمينية (protein synthesis) وأخيرا تحلل البروتين والأحماض الأمينية. degradation of protein and amino acids.

التغذية بالنتروجين Nitrogen nutrition

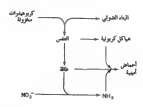
إذا استثنينا الأنواع القادرة على تثبيت النتروجين الجزيقي، فإن غالبية النباتات تمتص النتروجين من التربة في صورة مثبتة. يجوز تقسيم أشكال النتروجين المتاحة للنباتات الى أربعة مجاميح: النتروجين الموجود في النترات المناحة للنباتات الى أربعة مجاميح: النتروجين الموجود في النترات المناوجين المضوى organic nitrogen النتروجين المخريفي organic nitrogen. إن فليسلا من النترات (أنواع خاصة من البكتريا والطحالب algae المتاحة من التتروجين (certain bacteria & algae) تستطيع خالبية أنواع النباتات تنتفع بالشكل النترائي للنتروجين (لاثراف). ورغما عن أن عالمية أنواع النباتات تنتفع بالشكل النترائي للنتروجين المضوى. ويقتصر الانتفاع بالنتروجين الحريق توجد بين الانتفاع بالنتروجين الحوية النباتات المنادة من الأرباتات المنادة من الأرباتات المنادة من الأرباتات المنادة من المحاميم التي توجد بين الانتفاع بالنتروجين الحوية النباتية، ومن ضمنها أنواع بعينها من البكتريا الحية المحردة azotobacter (ومنها مثلاً البكتريا الأروتية عنها من البكتريا اللحية والكلوستريديوم free- living bacteria) والطحالب الخضراء المزرقة azotobacter (مثل النوستوك preca algae). علينا أن نقول مع ذلك أن قائمة أصناف النباتات التي تنتفع بالنتروجين الجزيمي تزيد يوماً عن يوم.

المتروجين النترات والأمونيا Nitrate and ammonia nitrogen

تمتص جذور غالبية النباتات الراقية النتروجين في صورة نترات (°NO₃) من

التربة. ولكن التتروجين في صورته هذه لا يستخدم مباشرة من قبل النبات، بل عليه أن يُحتزل الى الأمونيا قبل أن يدخل في اتحاد لتكوين المركبات النتروجينية الموجودة في النبات. ويتطلب إختزال النترات لتحويله الى أمونيا طاقة التنفس وnergy of respiration. ومن هنا نجد أن كربوهيدات النبات لا تكتفى بتوفير الهياكل الكربونية لاختزال النترات، وذلك من خلال تحللها أثناء عملية التنفس الطاقة الضرورية لاختزال النترات، وذلك من خلال تحللها أثناء عملية التنفس (6:5). لقد لاحظ العديد من الباحثين في هذا الشأن أنه في ظل توفر ظروف الاختزال المكثف للنترات والتمثيل في الظلام المها منه عن عملة التنفض مستويات الكربوهيدرات في النبات انخفاضا ملموساً. لا يكون انخفاض مستويات الكربوهيدرات في النور في ظل الظروف المذكورة آنفا ملموساً المصوفي بالمقارنة لما يحدث في الظلام بسبب التأثير التعويضي الناجم عن عملية البناء الضوئي هيداتية في النبات وبين إختزال النترات وتمثيلها nitrate reduction المناهق.

لقد تكشف العديد من المراحل البينية intermediates أثناء دراسة إخترال النترات الى أمونيا، وذلك في تجارب أجريت على البكترا bacteria والطحالب fungi. ولقد افترض أن الخطوة الأولى في اختزال النترات هي تحويل النترات إلى نتريت (-No.2 ولقد دعم هذا الافتراض كثيراً بأبحاث كل من ابضان وعن وناسون Nason، عندما شخصا وجود النتريت في أنسجة النبات، وعن



شكل 1-16: العلاقة بين الحالة الكربوهيدراتية للتيات واختزال التترات وتمثيلها.

طريق عزل أحد الانزيمات القادرة على تشجيع هذا الاختزال ــ نيترات ريدكتيز nitrate reductase ، من أوراق نبات فول الصويا soybean والنيروسبورا (عفن وردي) neurospora (35،17). وحيث يتطلب تكوين النتريت نقل الكترونين الي النترات، ظهر الظن بأن الخطوة البينية التالية تكشف عن مركب يتطلب نقيل الكترونيين الى النتريت. وينطبق هذا على مركب الهيبونتريت (HNO) hyponitrite; على الرغم من أنه لم يكتشف أبداً في أنسجة النبات. لقد كشفت الدراسات التي جرت على الانزيمات عن ما يدعم اشتراك الهيبونتريت كمركب بيني في إختزال النترات. لقد تم استخلاص منظومات انزيمية، حوت بالطبع انزيم النتريت ريدكتيز nitrite reductase ، وذلك من النيروسبورا neurospora وأوراق فول الصويا soybean والطحالب الخضراء المزرقة كالـــ anabaena cylindrica - وكلها تقدر على تشجيع إختزال النتريت الى أمونيا (35،48). كما أظهرت أبحاث أخرى أن الهيبونتريت هو من نواتج إختزال النتريت (34). وأخيراً أوضحت أبحاث كل من فير وباريل Fear and Burrell (20) أن مستحضرات النبات plant preparations قادرة على إختزال الهيبو نتريت المعلم الى الأمونيا. لقد اقترح الباحث فيرهوفين Verhoeven (57) أن يكون السبب في عدم الكشف عن الهيبونتريت يكمن في عدم استقراره الشديد، مما يجعل تحوله الي مركبات أخرى يتم بنفس السرعة التي يتكون بها.

بما يتمشى مع مفهوم إنتقال الالكترونين المذكور آنفا، اقترح أن يكون مركب الهيدوكسيل أمين (Nydroxylamine (NH₂OH) هو الخطوة التالية في تتابع المركبات البينية التي تقودنا من النترات الى الأمونيا. لقد كشف عن تكرن الهيدروكسيل أمين في الشكلين الأرقى والأدنى من حياة النبات. فلقد وجد مثلاً أحد الانزيمات في النيروسبورا neurospora، يستطيع تشجيع تحويل الهيبونتريت الى الهيدروكسيل أمين (34). وتأتى الخطوة الأخيرة في التنابع موضع دراستنا في تحويل الهيدروكسيل أمين الى الأمونيا وهي خطوة أخرى تحتاج الى إضافة الكترونيين. أما الانزيم المساعد على حدوث التفاعل توجوده هيدروكسيل امين ريدكنيز hydroxylamine reductase فقد كشف عن وجوده

في النيروسبورا neurospora) (75)، وكذلك في النياتات الراقية (20). أن التتابع الذي ناقشناه آنفا، والحادث اثناء إختزال النترات الى أمونيا فيجرى على النحو النالي (كتبنا رقم التأكسد Oxidation number لكل مركب تحت رمز المركب)

بسبب إنتشار وجود المركبات البينية المذكورة أعلاه في النبات (باستثناء الهيبونتريت بالطبع)، واكتشاف إحتواء بعض أنسجة النبات على الانزيمات المساعدة إختزال المركبات المذكورة، يعتقد بأن التعاقب غير العضوى المساعدة والمساقدة المذكور هو مسار هام لاختزال النترات في النباتات. لا يزال هناك ضرورة التأكد من حتمية إختزال التروجين الى مستوى الأمونيا، من عدمها قبل الدخول في التفاعل مع المركبات العضوية للنبات. ويهمنا هنا أن نقول أنه قد تراكمت الكثير من الشواهد الدالة على نتروجين الهيدروكسيل أمين قد يمتص في مركبات عضوية قبل إختزاله الى أمونيا.

إذا افترضنا حتمية إختزال النترات الى أمونيا قبل التمكن من إدخال النتروجين لدى الى منظومة التحولات الغذائية، علينا أن نلاحظ تمثيل أسرع للنتروجين لدى الاستفادة بالأمونيا بدلاً من النترات بوصفها مصدراً للنتروجين. لقد أبرز عدد من الأبحاث أن تمثيل الأمونيا هو سريع بحق إذا ماقورن بتمثيل الترات. سوف تتمكن النباتات السليمة إذا مازودت بعصدر مناسب من الكربوهيدرات القابلة لاجراء عملية التنفس عليها crspirable carbohydrates أن تتحد مع نيتروجين الأمونيا بسرعة فائقة ضمن منظومة التحول الغذائي، بدرجة يصعب معها الشور إلا على النزر اليسير من الأمونيا الحرة في أنسجة النبات أثناء فترات إرتفاع معدل إمتصاص النبات للنتروجين (50). وعلى العكس من ذلك، فإن النترات الحرة يمكن العثور عليها بكميات أعلى نسبياً في أنسجة النبات. وكما هو الحال في إختزال الترات وتمثيلها، يعتمد تمثيل الأمونيا جزئياً على الحالة الكربوهيدرائية للنبات. وبسب سرعة تمثيل الأمونيا، بسا تتخفض مصادر الكربوهيدرائية للنبات. وبسب سرعة تمثيل الأمونيا، بسا تتخفض مصادر

الكربوهيدرات في نبات ينتفع بالأمونيا كمصدر وحيد للنتروجين الى مستوى خطير للغاية في تدنيه (53،38،30). فعلى سبيل المثال، ربما ينتج في نبات الطماطم نمو طرى عصارى عالى المجموع الخضرى، خال من ثمار، كنتيجة للنظوب الشديد لمصادر الكربوهيدرات.

ريدكتين التمرات والتعريت Nitrale and mitrite reductase لا تدخيل في مجال هذا الكتاب مناقشة النشاط الانزيمي الداخل في كل خطوة من خطوات إخترال الترات. ولكن، بسبب تراكم كمية معتبرة من المعلومات عن انزيمات ريدكتيز النرات nitrite reductase، فسوف نساقش باختصار طبيعة هذه الانزيمات والعوامل المساعدة cofactors الداخلة في النفاعلات التي تشجعها هذه الانزيمات.

إن ريدكتيز النترات هو بروتين فلافوني معدني metalloflavoprotein ويعتبر عاملاً مساعداً في اختزال النترات الى نتريت، وقد تمكن الباحثون من عزله بصورة عالية (35:17) neurospora والبيروسبورا soybean (15:17). pyridine nucleotide والبيروسبورا (NADPH or NADH) pyridine nucleotide والبيروسين نيوكليوتيسد (NADPH or NADH) قد تم إختزاك سلفاً، ويكون بصفة مانع (واهب، مجهز) للالكترونات (Beption donor وكذلك فلافين أدينين ثنائي البيركليوتيد molebdenum بوصفه مجموعة prosthetic بوليدينوم adenine dinucleotide reduced pyridine الراحة المخترونات من البيريديين المخترزل FADH). أما molebdenum الى الـ (FADH) الى (FADH). أما الله الإمكارونات كما في شكل (FADH) المي (FADH) الى الموليدينوه

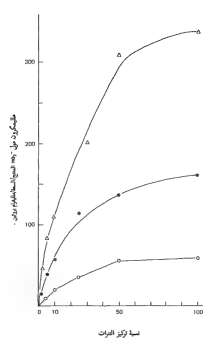
شكل 16-2: تعاقب نقل الالكترونات أثناء إخترال النترات بمساعدة إنزيم رينكتيز الترات الالكترونات أثناء إخترال النترات

المتأكسد oxidized molybdenum وينتج عن هذا إختزال الموليبدينوم، الذي يمرر بدوره الالكترونات الى النترات، مختزلاً إياها الى النتريت (36).

يعتبر ريدكتيز الترات انزيماً مستحنا constitutive enzyme). يتميز الانزيم المستحث عن الانزيم المؤلف constitutive enzyme (الموجود دوماً في الكائن الحي) في أنه لا يظهر الآ بوجود المادة المتأثرة به (مادة الاساس) substrate، أو inclucer.

وتكون المادة المتأثرة بانزيم ريدكتيز الترات nitrate reductase هي بالطبح مادة الحث الخاصة به. وعند غياب النترات الايمكن استقصاء ريدكتيز النترات nitrate reductase في النبات (شكل: 16-3).

وعلاوة على النترات، يكون من الأهمية بمكان وجود عوامل أخرى مشل الضه ء، وثاني اكسيد الكربون، والكالسيوم، في سبيل تكوين ريدكتيز النترات nitrate reductase. لقد كشف العديد من الأبحاث عن أنه على الرغم من اكتشاف تكون ريدكتيز النترات في الظلام في بعض الاحيان، إلاَّ أن تخليق بأكثر كفاءة يحدث عند تعرض النبات للضوء (٦، 23،03). وبالفعل لقد كشف بيفرز وآخرون Beevers et al من خلال بادرات الذرة وفلقات الفجل radish cotyledons أن تخليق ريدكتيز النترات nitrate reductase قد زاد معدله بزيادة شدة الاضاءة. ويعتقـد بعض الباحثيـن (30) أن إحتيـاج الضوء لا يعــــكس إلاّ الإحتياج لبناء ضوئي فعال active photosynthesis لتخليق هذا الانزيم. لقد دعم هذا الانتراض عن طريق اكتشاف أن أوراق نبات البيريلا Perilla التي تحتوي على النترات، عندما تعرض للضوء في جو خال من ثاني اكسيد الكربون، لم يكتشف تكون ريدكتيز النترات (30). يمكـن أن يحث نشاط تكـون ريدكتيــ (النترات في الظلام وذلك في أوراق الشعير barley الخضراء المزودة بالنترات ولكن الانزيم يبدأ في الاختفاء بعد 12 ساعة تقريبا من الظلام (55). ويعني هذا بأن دور الضوء في حث تولد ريدكتيز النترات ينحصر في تزويد العملية بمركب البناء الضوئي اللازم لتوليد الطاقة (5). لقد أبرز كل من ترافيس Travis وكي (50) Key مايدعم هذه الفكرة من زيادة نشاط ريدكتيز النترات في المجمعوع



هكل 3.16: تأثير الترات على مستوى ريلكيرز التيرات في بادرات الدارة maice فح طرف الجلر، ○ = الجلر الناضج (مخلفات الجلر الابتدائي) ▲ = contellum = .

الخضرى لنبات الذوة التى يترواح عمرها من 3 أيام الى 8 أيام انبتت فى الظلام وزودت بالجلوكوز خارجياً exogenously . ويكشف هذا البحث عن أن منظومة الصبغات الأولى pigment system 1 هى وحدها من بين صبغات البناء الضوئى اللازمة لاختزال النترات (46).

وجد الباحثان بولسين وهار بر wheat seedlings (triticum aestivum) المستوم، قد راكمت كميات كبيرة بصورة غير عادية من النتريت، التي تسببت بدورها في تنبيط كميات كبيرة بصورة غير عادية من النتريت، التي تسببت بدورها في تنبيط المخلوق ريد كثير النترات. ولذلك اقترحا أن مراكمة النتريت لم تكن بسبب أى تأثير لنقص الكالسيوم على ريد كثير النتريت، ولكن نتيجة لتبييط النقل بين الخلايا thibition of intracellular transport الخلايا النتريت من جراء الشح المذكور. ويد كثير النتريت النتريت على عكس ريد كثير النترات الذي يتمركز في السيتوبلازم في فيوجد في المبلامتيات الخضراء (43). ويكون الكالسيوم عاملاً ضرورياً للتكامل التركيبي tunctional performance وللأداء الوظيفي functional performance لأغشية خلية النبات (14). وبأخذ تمركز ريد كثير النتريت وتأثير الكالسيوم على أغشية خلية النبات البعن المحلايا والى البلاستيدات المخضراء معرضة للتبيط في النباتات شحيحة الكالسيوم. وربما يتسبب هذا في مراكمة النتريت في السيتوبلازم، شحيحة الكالسيوم. الى تثبيط تخليق ريد كثير التترات.

لقد تمكن الباحثون من عزل ريدكيزات الشريت nitrite reductases من انسجة لا أنسجة كلوروفيلية _ حيث تتعايش في البلاستيدات الخضراء _ أم من أنسجة لا تقوم بالبناء الضوئي، مثل جذور الطماطم والشعير وقصعة (حرشفة) اللزة نقوم بالبناء الضوئي، مثل جذور الطماطم والشعير وقصعة (حرشفة) اللزة المتحدات الموجودة في البلاستيدات الخضراء استخدام الفيريدوكسين المخترل NADH ferredoxin أو NADPH بوصفهما مانحى الكرونات electron donors ، بينما لا تستطيع ريدكتيزات التريت الموجودة في الأنسجة التي لا تقوم بالبناء الضوئي أن تقبل مباشرة الالكرونات pyridine nucleotides المختزلة pyridine nucleotides المحتزلة

(10). وعلى العكس من ذلك فإن ريدكتيزات التدريت nitrite reductases من الكاتئات التي لا تقوم بالبناء الضوئي، مشل النيروسبورا Neurospora والدين الكاتئات التي لا تقوم بالبناء الضوئي، مشل النيروسبورا Escherichia coli المبابق إختزاله etaichia preduced pyridine nucleotides ومن هنا نجدها مشابها لم إختزات التربيت من البلاستيدات الخضراء (43.13). ويبدوا أيضا أن ال ATP والنحاس أو الحديد أو كلاهما يدخلان في نشاط ريدكتيز التربيت.

وخلاصة لما تقدم، فإن ريدكين النترات هو فلافوبروتين (بروتين فلافوني) معدني metalloflavoprotein يساعد على اختزال النترات. ويدخل في هذا الاختزال إنتقال على مراحل للالكترونات من نيوكليوتيد البيريدين المختزل المدختزل reduced pyridine nucleotide الى النترات. ويقوم كل من الـ FAD والموليدينوم بدور حاملين وسيطين للالكترونات ويقوم كل من الـ intermediate electron carriers. وريدكتيز النترات وجود النترات وجلاء الترات والكربون والكالسيوم من أجل استحثائه. وريدكتيز النتريت الضوء وثاني اكسيد الكربون والكالسيوم من أجل استحثائه. وريدكتيز النتريت إختزال النتريت الي أمونيا. أما المركبات البينية ... بين النتريت والأمونيا، فهي ليست حرة، ولكن يعتقد مرتبطة بريدكتيز النتريت. والفيرريدوكسين المختزل بيد حدة، ولكن يعتقد مرتبطة بريدكتيز النتريت. والفيرريدوكسين المختزل reduced pyridine فيقومان بدور مانحي (واهبي) الالكترونات الى ريدكتيز النتريت، ويبدو أن الـ ATP ضروري لهذا النشاط.

النتروجين العضوى Organic nitrogen

تستطيع العديد من النباتات استخدام النتروجين العضوى وغير العضوى على حد سواء بوصفه مصدراً لنتروجين النمو. إن الكثير من الأحماض الأمينية وكذلك الأميدات amides سوف توفر النتروجين المتاح لنمو النبات. كما وأن الهوريا urea توفر أيضا مصدراً مناسبا للنتروجين العضوى. ومع وجود بعض الاستثناءات الطفيفة، فهذه المركبات هي مركبات النتروجين العضوى الوحيدة القادرة على اتاحة النتروجين بالكميات المطلوبة للنمو الطبيعى للنبات. أن الكثير من نتروجين التربة مرتبط في شكل عضوى، كبروتينات بصورة رئيسية. يطلق تحلل البروتينات أحماضاً أمينية حرّة، التي يمكن إما أن تتأكسد محررة بذلك نتروجينها في صورة أمونيا تتأكسد في العادة بدورها الى نترات قبل إمتصاصها من قبل النبات، أو أن تستخدم الأحماض الأمينية مباشرة من قبل النبات. أو أن تستخدم الأحماض الأمينية مباشرة من قبل بسهولة بنعثيل الأحماض الأمينية، ومن ثم تتنافس مع النباتات الراقية على هذا المصدر من التروجين.

إن تمثيل الباتات السلمة للأحماض الأمينية لم تحز إلا على اهتمام ضئيل. ورغماً عن ذلك فقد أجريت العديد من الأبحاث تناولت تمثيل الأحماض الأمينية بواسطة أنسجة نبات نمت في مستنبتات معقمة septic cultures. لقد أوضح أحد البحوث المبكرة التي أجراها وايت White ففا أن هناك أحماض أمينية معينة تستطيع أن تقوم بدور مصادر النتروجين اللازم لنمو جذور الطماطم المقطوعة. وأعقب هذا البحث الرائد عديد من الأبحاث التي استعرضت استخدام العديد من أنسجة البات للأحماض الأمينية.

إن استخدام الأوراق لليوريا foliar application of urea قد أثبت أنه طريقة فعالة للغاية للتخفيف من نقص النتروجين في العديد من النباتات (65،29). ويعتقد أن الخطوة الأولى في الانتفاع بنتروجين اليوريا هي التحلل المائي hydrolysis السريح لليوريا بواسطة انزيم اليوريز urease الذي ينتج الأمونيا وثاني اكسيد الكربون (37).

> О || NH₂—С—NH₃

لقد دعم هذا الاستنتاج، البحث الذي قام به وبيستر وآخرون Webster et al

O | اتربم الوريز NH, + CO (65). لقد حضنوا incubated أوراق فتية لنبات الفاصوليا bean مع يوريا معلمة الكربون ℃ (NH₂ - ¹٬C - NH₂) وكربونات الصوديوم الهيدروجينية معلمة الكربون }

>MaH(«CO»)، ومن ثم وجدوا أن كربون كل من اليوريا وكربونات الصوديوم كان لهما نفس نماذج المشاركة في الاحماض الأمينية. ويوحى هذا بقوة بحدوث تحلل ماتي لليوريا إلى أمونيا وثاني أكسيد الكربون قبل أن يدخل نتروجينها في المركبات العضوية للنبات.

إن النمط المذكور للانتفاع بتروجين اليوريا لم يفز بعد باجماع القبول.
فعلى سبيل المثال لم يتمكن الباحثون من الكشف على انزيم اليوريز urease في
أى من انواع الكلوريللا chlorella pyrenoidos أو chlorella ellipsoidea أو داؤه 61:26).
ولذلك اقترح العديد من الباحثين بأن اليوريا يمكن في بعض الحالات أن يجرى
تمثيلها مباشرة دون مرورها بعملية تحلل مائي hydrolysis الى أمونيا وثاني
اكسيد الكربون. ويعتبر أحد المسارات المحتملة لاتحاد جزىء اليوريا السليم
اكسيد الكربون. ويعتبر أحد المسارات المحتملة لاتحاد جزىء اليوريا السليم
الأوزيثين ornithine (أحد الأحماض الأمينية) لتكوين الحامض الأميني
أرجينين عتوانيا مسار اتحاد اليوريا هذا
أرجينين عتوانيا مسار اتحاد اليوريا هذا
يحتاج الى شواهد مقنعة للبرهنة على صحته.

النتروجين الجزيئي Molecular nitrogen

لايزال النتروجين الموجود في الهواء الجوى في شكله الجزيمي هو اكبر مصادر النتروجين في كوكبنا الأرضى. ولكن بعض النباتات القليلة فقط هي التي تستطيع تمثيل assimilating أو «ثبيت fixing» هذا النتروجين ذي المصدر الذي لا ينضب، وكل هذه النباتات تدخل ضمن أشكال دنيا من النباتات مثل مجموعات معينة من البكتريا والطحالب الخضراء المزرقة bacteria and blue و green algae وعلى الرغم من عدم مقدرة النباتات الراقية على الانتفاع مباشرة بالنتروجين الخزي، إلا أن بعضها قادر على الانتفاع بالنتروجين الغازى بصورة غير مباشرة عبر وساطة الأحياء الدقيقة التي تقطن التربة. ويسمى الانتفاع غير مباشرة عبر وساطة الأحياء الدقيقة التي تقطن التربة. ويسمى الانتفاع

المباشر بالنتروجين الجزيئي ــ التثبيت اللاتكافلي للنتروجين asymbiotic nitrogen fixation، كما يسمى الانتفاع غير المباشر بالنتروجين الجزيئي بالتثبيت التكافلي للنتروجين symbiotic fixation وسوف نداقش الصنفين المذكورين بالترتيب.

النيت اللاتكافلي للتووجين في النصف الثاني من القرن التاسع عشر. فلقد استطاع الكاتات الحية للنتروجين في النصف الثاني من القرن التاسع عشر. فلقد استطاع العالم جودين المواء على 20di من التحقق من حدوث نقص في نتروجين الهواء الجوى وأكسبجينه في منظومة مغلقة حوت محلول غير معقم، زودت بمصدر للكربون. كما استعرض العالم بيرثيلوت Berthelot أن محتوى التروجين المثبت من عينات غير معقمة من التربة يمكن أن تظهر التحاليل الكيميائية زيادته خلال فترة زمنية محددة. غير أن فضل ابراز أن للكائسات الحية دوراً في تبيت التروجين يرجع بحق الى العالم فينوغ ادسكي Winogradsky الذي تمكن عام التروجين يرجع بحق الى العالم فينوغ ادسكي Winogradsky الذي تمكن عام nitrogen- fixing هو الكلوستريديوم clostridium pastorianum هو الكلوستريديوم clostridium pastorianum.

وسرعان ما أعقب عزل العالم فينوغرادسكي لبكتريا الكلوستريديوم عام pastorianum ، عزل كالتين حيين آخرين اكثر أهمية في تنبيت النتروجين، عام 1901، من قبل العالم بيبجيريناك Beijerinck وعلى النقيض من البكتريا اللاهوائية C. pastorianum ، فإن نوعي البكتريا اللذين عزلهما بيبجيرينسك - هي البكتريا الآزوتية azotobacter agile ، و البكتريا الازوتية المواثق عن العديد من الآزوتية المهوائي anaerobic ، ومنذ ذلك الوقت تم الكشف عن العديد من أنواع البكتريا المشتبة للنتروجين وكلها من جنس الأزوتية عند من الطحالب أن نقول هنا أن النتروجين الحريمكن تثبيته أيضا من قبل عدد كبير من الطحالب الخضراء المزرقة blue-green algae ، وسوف نناقش بايجاز متطلبات وتثبيط تثبيت النتروجين الجزيئي وكميائياته الحيوية.

آ _ الطروف المحيطية Environmental conditions

علاوة على تلك الظروف البيئية المحيطة والضرورية لضمان نمو طيب، ليس

لعملية تثبيت التروجين أية متطلبات خاصة يجب أن توفرها الكائنات. وربما يكون الاستثناء الوحيد من ذلك في الكميات التي يجب توفرها من العناصر المعمنية من أجل قيام تثبيت التروجين بأعلى كفاءة ممكنة. لقد تثبت الكثير من الباحثين من أن عناصر الموليدينوم والحديد والكالسيوم مطلوبة بكميات أعلى في حالة استخدام التروجين الجزيئي من الكميات المطلوبة في حالة نتروجين الأمرنيا، مما يوحي باشتراكها في عملية تثبيت التروجين. يوضع الشكل (16-4) والجدول (16-1) تأثير مختلف تراكيز هذه العناصر على نمو بكتيريا الأزوت.

لقد أنفرد الموليدينوم بأكبر قدر من أبحاث دراسة متطلبات عملية تثبيت النتروجين للمستويات الأعلى من تواجد عناصر الموليبدينـــوم والحديـــد والكالسيوم. ولقد أشار الباحث ويلمسون Wilson (6) الى أن المتطلبات من الموليدينوم قد حددت لكل كائن من الكائنات الحية المثبتة للنتروجين والتي الموليدينوم عليها الدراسة.

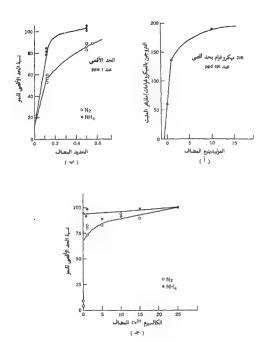
ب _ تغييط تغييت التعروجين Inhibition of nitrogen fixation

يمكن تقسيم عملية تثبيط تثبيت النتروجين للسهولة الى ثلاثة أقسام عامة هي:

- inhibition of cellular metabolism ثبيط التحولات الغذائية الخلوية (1)
- (2) التثبيط مع النتروجين الجزيئي inhibition with molecular nitrogen
- inhibition with combined nitrogen _ التثبيط مع النتروجين المتحد

جدول 1-16 : المتطلبات من الموليدينوم لتثبيت الشروجين الجزيمي في البكتريا الآزوتية Azotobacter vinelandii أعطيت كل القيم بوحدات المبكروغرام 48 من الشروجين المثبت لكل ملليمتر من طول النبات.

NH,-		N ₂		رقم
في غياب الموليبدينوم MO	بوجود الموليبدينوم MO	في غياب الموليدينوم MO	بوجود المولييدينوم MO	التجوية
200	201	50	205	1
301	279	58	212	2



شكل 14.6: تأثير (آ) العوليدييره 400 (ب) الحديد Fe³⁺، رجد) الكالسيوم Fe³⁺، علمي نسو البكتيها الأزرية Azotobacter Vinelandit لاحظ أن عاصر العوليديوم، والحديد، والكالسيوم تكون مطلوبة بكميات أعلى في حالة استعمال الشروجين الجزيمي، عن كمياتها المطلوبة في حالة نتروجين الأمونيا.

حيث يصاحب النمو السليم للنبات باجراء تثبيت النتروجين، لا يصبح من الأمور المستغربة أن تكون مثبطة لتثبيت النتروجين المستغربة أن تكون مثبطة لتثبيت النتروجين أفى نفس الوقت. والحالة الخاصة هنا هي لأول اكسيد الكربون (CO) carbon) وهو مثبط للتنفس. وعلى ما يبدو أن تثبيت النتروجين اكثر حساسية أدل اكسيد الكربون غير ما هو الحال في التنفس (70)، وتوحى هذه الملاحظة باحتمال أن يثبط أول اكسيد الكربون عملية تثبيت النتروجين بصورة مباشرة اكثر من التأثير غير العبائر له من خلال التنفس.

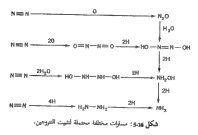
وعلى العكس من حالة أول اكسيد الكربون، فإن الهيدروجين الجزيمي يقوم بدور مثبط خاص لعملية تثبيت النتروجين. ونعني من هذا أن تثبيطه يلاحظ فقط عندما يكون النتروجين الجزيمي هو المصدر الأوحد للنتروجين، وليس عندما تتوفر مصادره الأخرى بشكل النتروجين المتحد (20:11). هناك تفسيران مقترحان لهذا التثبيط: (1) ربما يتنافس الهيدروجين والنتروجين فيزيائياً على الاستحواذ على موقع فعال واحد على سطح أحد الانزيمات الداخلة في تثبيت التروجين أو (2) ربما يتعلق التثبيط الحادث الى عمل انزيم الهيدروجينيز hydrogenase في عملية تثبيت التروجين.

لقد تحصل التفسير الثانى على الاهتمام الأكبر، حيث أن هناك الكثير من الشواهد غير المباشرة والتى تربط بين الهيدروجينيز – وهو انزيسم يستخدم الهيدروجين المباروجين المباروجين فملاً يزيبد الهيدروجين المجازيةى كمادة أولية – وبين عملية تثبيت التروجين، فملاً يزيبد (Rhodospirillum وعدى المهيدروجين المهيدرات المنازية من المباروجين المبارية من التروجين المبارية من التروجين المباروجين المباروجين من عندما تنقل طحلب Chlorella pyrenoidosa السي جو من الهيدروجين، سرعان ما تكون هيدروجينيز فعال active hydrogenase إلى وساطة هذا الانزيم في إختزال التنريت قد استعرض في طحلب الكاوريللا (48) Chlorella

عموماً يثبط تثبيت النتروجين بواسطة الأمونيا أو المركبات التم يسهل تحولها الى أمونيا، مثل النترات والنتريت. ولا تتعارض هذه المركبات مع آلية تنبيت النتروجين ولكن الذي يحدث هو مجرد تفضيلها على النتروجين الجزيئي بوصفها مصادر للنتروجين. وبقول آخر إذا ماحضر كل من النتروجين الجزيفي والتجزيفي المتحد، بالتفضيل عن النتروجين المتحد بالتفضيل عن النتروجين الخازى. ورغماً عن هذا فربما يستخدم شكلا تواجد النتروجين جنباً الى جنب، وهذا ما يحدث على وجه العموم.

pathway of mitrogen fixation جي $_{-}$ مسار تثبيت النتروجين

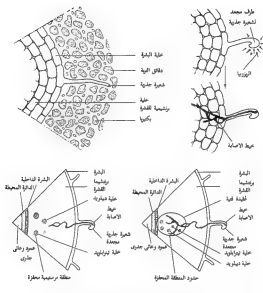
لاينوال مانعرف عن مسار تنبيت التروجين قليلاً. ومع ذلك فقد أوضحت التجارب التي استخدم فيها التروجين المشع 150 بما لا يدع مجالاً للشك أن للأمونيا موقعا هاما في هذا المسار. والصعوبة تكمن في الاجابة عن السؤال حول ما للأمونيا موقعا هاما في هذا المسار. والصعوبة تكمن في الاجابة عن السؤال حول ما الأمونيا. لقد أشار ويستر Webster على طول المسار بين التروجين الجزيئي وبين الأمونيا. لقد أشار ويستر Webster الي Webster التروجين الي أن الخطوة الأولى لتثبيت التروجين ربعا التروز المسار التي المنافية الإمرانيات التروز المائي nitrous oxide الفاز المضحك (NyO) أو الى ثاني اكسيد التروز (NyO) nitrous dioxide) وبمكن أن تؤدى عملية الاختزال الى الهيدوازين (Han—NH) hydrazine)؛ كما يمكن أن يؤدى التحلل المائي الي اللهداراين (Ho—NH—NH—OH) كتاج بيني. وبغض النظر عن ماهية الغاعل الإبتدائي، اكسدة، أو اختزال، أو تحلل مائي لجزيء التروجين،



فلقد أوضحت غالبية الدراسات أن النواتج البينية المتكونة سرعان ماتختزل بالكامل الى مستوى الأمونيا قبل دخولها الى منظومة التحول الغذائي metabolic yestem (شكل 5-16).

الطبيت المكافلي للتورجين: Symbiotic nitrogen fixation مناك مجموعة كبيرة من اللبتات – البقولية legumes ، تستطيع تثبيت النتروجين الجسوى من خلال مشاركات تكافلية symbiotic associations تجرى مع بكتريا التربية جنس الرايزوبيوم genus Rhizobium. لا يستطيع أي من الكائنين الحييسن تنبيت التروجين منفرداً. ويكون الموقع الفعلي لتثبيت التروجين هو العقيدات Rhizobium التي تتكون على جذور النبات البقولي كنتيجة لتغلغل الرايزوبيوم Rhizobium (شكل 16-6).

وبغض النظر عن التثبيت التكافلي للنتروجين، فإن تغلغل هذه البكتريا وما ينتج عنها من تحفيز نمو الخلايا الجذرية تعتبر من المسائل التي تسترعي الاهتمام لهذه المشاركة. إن تراكم بكتريا التربة بالقرب من جذور النبات، وخصوصاً جذور النباتات البقولية قد لوحظ كثيراً. والأرجح أن يحدث هذا بسبب افراز جذور النبات لعوامل معينة مشجعة لنمو البكتريا في التربة. وهنا يكون أمام البكتريا إما أن تتغلغل الجذر الرخو نسبياً عند طرف شعيراته، أو أن تغزو الشعيرات الجذرية المحطمة أو المقطوعة، ومنها تتقدم في صورة وخيط للاصابة cortex tissue)، عبر نسيج القشرة cortex tissue الى المنطقــة الملاصقة للقشرة الداخلية endodermis والدائرة (المنطقة) المحيطة pericycle. يكون أنقسام الخلايا هائلاً في هذه المنطقة، ومن ثمن تنسو العُقيدة nodule بسرعة، مخترقة طريقها الى سطح الجذر. من أحد المشاهدات المرموقة التي لاحظها لأول مرة عام 1938 الباحثان وييف وكوبر Wipf and Cooper (73)، هي أن خلايا العقيدة تضاعف من عدد كروموسوماتها بالمقارنة بالعدد الموجود في الخلايا الجسمية somatic cells الطبيعية في النبات كما أظهر وييف وكوبر في دراسة لاحقة أجرياها على تكون العقيدات في نبات البازلاء pea، ونبات الجلبان vetch)، أن النجاح في تكوين العقيدات يحدث فقط عندما تغزو بكتريا



شكل 61.5: تغلقل الـ Rhizobia إلى شعيرات الجغر في تبات بقولي. لاحظ أن الشعيرة الجذبية تتجعد عند طرفها، ومن ثم يتكون خوط الاصابة infection thread , وأخيراً تتكون الفُقَيَدة nodule .

المقيدات الجذرية ، خلاياه الحاوية لضعف عدد الكروموسومات الموجودة في النشاط الخلايا الجسمية somatic cells الطبيعية . وتتحفز هذه الخلايا وتدخل في النشاط المرستيعي من جراء غزوها بالبكتريا ومن ثم تكون عُقيدات. وإذا لم يكن هناك خلايا لمها ضعف عدد الكروموسومات في المنطقة التي إخترقها خيط الاصابة

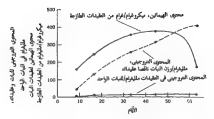


شكل 7.16: صورة مأخوذة بالمجهر الالكتروني، توضح شعيرة جلرية لنبات النفل Clover— (Trifolium alomeratum) ، مع خلامها بكتريا rhizobium ومادّة أخرى معينة على السطح.

الى الجيدر، فلن تتكون أية عُقيدات. يوضح الشكيل (7-16) صورة أمحدت بالمجهر الالكتروني لجدور نبات النفل clover أصيب بالرايزوبيوم Rhizobium. لايزال العامل، أو العوامل، التي تسبب فيض الدمو في الخلايا المكونة للمقيدات cnodules مجهولاً حتى الآن. لقد قادت حقيقة أن بكتريا الرايزوبيوم Rhizobium معروفة بأنها تتبع الهرمون النباتي إندول الحامض الأسيتي (IAA) indole acitic caid قادت الباحث ثيمان 27 Thimann إلى قادت الباحث ثيمان sindole acitic caid. هي مادة التحفيز stimulant. ولم تلق هذه النظرية الأ القابل من القبول، أساساً

بسبب حقيقة أن العديد من الكائنات الحية الدقيقة التي تعيش في التربة تستطيع هي الأخرى انتاج الد (IAA)، ولكنها عاجزة عن التسبب في تكوين العقيدات. غير أن الباحثين تانر وأندر سون Tamer & Anderson فيرة أن الباحثين تانر وأندر سون التيط المعروف لتكوين العقيدات بسبب تواجد النتروجين المتحد combined nitrogen ربما يكون سببه الجزئي هو تأثير النيروجين المتحد Akizobium ربما يكون سببه الجزئي هو تأثير النيروجين المتحد في الاقلال من تكون بكتريا الرايزوبيوم Rhizobium لل (IAA).

(آ) هموجلوبيس العقيدات: Hemoglobin of nodules : يكشف التحليل الدقيق لعقيدات الجذر عن وجود صبغة حمراء red pigment، تتشابه كثيسراً في خصائصها مع هيموجلوبين خلايا الدم الحمراء hemoglobin of red blood cells. تسمى الصبغة الحمراء الموجودة في العقيدات الليغيموجلوبين leghemoglobin، ويبدو أنها ناتجة عن مجمع البكتريا والنبات البقوليي Rhizobium-legume complex ، حيث لا توجد هذه الصبغة في أي من الكائنين إذا ما استنبتا منفصلين (3). لقد أوحت المعطيات المستنتجة عن دراسات العديد من الباحثين بما يشبه اليقيس الي أن يكون الليغيموجلوبين له دخل في تثبيت النتروجين. وحقيقة كون العقيدات التي تفتقر الى الليغيموجلوبين فاقدة القدرة على تثبيت النتروجين، وحقيقة ماكشفت عنه العديد من الأبحاث من وجود علاقة تربط بين نسبة تركيز الليغيموجلوبين وبين معدل تثبيت النتروجين (59)، تؤديان حتما الى استنتاج ما لليغهيموجلوبين من شأن كبير في التثبيت التكافلي للنتروجين. يوضح الشكيل (16-8) التوافق بين محتسوي الليغهيموجلوبيسين والمحتوى النتروجيني خلال مراحل مختلفة من نمو نبات فول الصويا soybean وعلى الرغم من أن دور الليغهيموجلوبين الذي يلعبه في تثبيت النتروجين لم يكشف عنه بعد، إلاّ أنه قد اقترح أنه يقوم بوظيفة الحفاظ على الشد القليـل للأوكسجين الضروري لتثبيت النتروجين. وأيضا بسبب حب الشديد للأوكسجين، فإنه يسمح للأخير بالوصول بسرعة الى بكتيريا العقيدات، حتى وإن كان مستوى الأوكسجين الحر منخفضاً للغاية (22).



شكل 8-18 : المحتوى التروجيني للنبات، والمحتوى الهيماتيني للمقيدات، في مراحل مختلفة من نمو نبات فول الصوبا soya bean .

(ب) الكيمياء الحيوية للتثبيت التكافلي للنتروجين Biochemistry of symbiotic nitrogen fixation : لم يكتمل بعد تحديد الكيمياء الحيوية للتثبيت التكافلي للنتروجيس. ومع ذلك فقد وجد أن إختزال النتروجين الى أمونيا يشجع من خلال وجود مجمع انزيمي، يسمى جماعياً بالنتروجينيز (42،41) nitrogenase). كما يبدو أيضا أن العناصر الغذائية النادرة (الدقيقة) micronutrients، مثل الحديد، والكوبلت والموليبدينوم تعتبر عناصر أساسية في ذلك. ويستدل على المطلوب من عنصم الحديد بوجوده في الليفهيموجلوبين ـ وهو أساسي في عملية التثبيت التكافلي للنتروجين. أما الكوبلت فيعتبر عنصراً مكونا أساسيا لفيتامين B12 - وهو مركب محتمل مشاركته في تكوين الليغهيموجلوبين. لقد استعرضت المتطلبات من الكوبلت فقط في النباتات القادرة على تثبيت النتروجين الجزيئيي (16). ومن الشيق أيضا ملاحظة أنه إذا ماتوفر النتروجيين المتحمد combined nitrogen (في صورة نترات أو أمونيا مثـلا) للمنظومـة البقوليـة للتثبـيت التكافلـى للنتروجيـن nitrogen- fixing legume symbiotic system ، تختفي تماما المتطلبات لوجود الكوبلت (2٠١). ومن الواضح أن للموليبدينوم وظيفة الانزيم المساعيد coenzyme ، الذي يقوم بدور مستلم الالكترون electron acceptor ، ومانح على التوالي في تفاعل إختزال النتروجين الى أمونيا. رجى) نقل النتروجين العبت الى النبات المصيف bost plant المحتىفة التى ينتقل بها النبروجين المغبت الى النبات المصيف الذى يحيط بالكيفية التى ينتقل بها النبروجين المثبت تكافليا - من العقيدة ondule الى النبات المضيف lost plant (host plant المحروجين المبتب عمورة بذلك الإأ أنه يعتقد عموماً أنه إما أن يحدث تحلل lysis لحلايا البكتيريا، محررة بذلك المركبات نتروجينية قابلة للنوبان في سيتوبلازم خلية الجنر، أو أن تقرز خلايا المحدوبة بمكان التأكد من صحة أى من النظريتين، أو من إحتمال تحقق النظريتين معاً. ومهما كانت طريقة تحرير النتروجيين المثبت، فالمؤكد هو كفاقة إنتقال هذا النتروجين وذلك عبر التفاضل الواقع في الأنسجة الوعائية الرابطة بين المقيدة المعائية المعاشية vascular strands الموجودة في المنافض المعضف vascular strands.

لقد وجد الباحث باناث و آخرون Benath et al (م) من خلال دراسة أجروها على تأثير نقص الكالسيوم على التنبيت التكافلي للنتروجين في النبات البقولي Trifolium subterraneum أنه من نتائج نقص الكالسيوم نقص الأمداد بالنتروجين المشبت الذي يصل الى اعضاء النبات. وحيث لم يتأثر وزن العقيدات بالكالسيوم، وأن نسبة تركيز التروجين بهذه العقيدات قد انخفضت بعض اللغيء، فإن تنبيط تدلول النتروجين المشبت بين داخل الخلايا وخارجها النيء، فإن تنبيط تدلول التروجين المشبت بين داخل الخلايا وخارجها الني أوصلت الباحثين الى إقتراح أن يكون شح الكالسيوم قد أعاق معدل إختزال النراسة، النتروجين في العقيدات، ومن الجائز أن هذا جرى من خلال تأثير ما إما على بينها (أي العقيدات) أو على تحولاتها الغذائية.

النتروجين القابل التحويل في التربة Nitrogen converters in the soil

ربما يحدث تأكسد الأمونيا الى نترات فى التربة من خلال وساطسة مجموعتين من البكتيريا: التتروسوموناس Nitrosomonas وبكتيريا النتروجينى Nitrobacter. ويتم التحصل على الطاقة اللازمة لنمو هذه الكائنات من خلال اكسدة الأمونيا أو النتريت. وبقول آخر فإن التروصوموناس وبكتريا التروجين nautotrophic bacteria التي تنطلب مواد غير عضوية فقط لنموها. ومع وجود فارق رئيسي واحد، يتشابه هذا النوع من النمو مع النمو الحادث في النباتات الخضراء. ففي النباتات الخضراء يزود من النمو الحادث في النباتات الخضراء. ففي النباتات الخضراء يزود الضوء النبات بالطاقة الضرورية لنموه، بينما تتولى اكسدة الأمونيا أو النتريت نرويد بكتيريا التنبيت التكافلي للتروجين بالطاقة اللازمة. لقد تمكن العالم فيوغرادسكي Winogradsky عام 1891 من عزل كل من نوعي الكائنات الحية المذكورين. ولقد تمكن من تبيان مقدرة التروسوموناس Nitrosomonas على تحويل الأمونيا الني التتريت وحده، أما التروبكتريا (بكتريا النتروجين) الأمونيا الي نتريت ثم الى نترات بعملية الترجة و mitrification علي الأمونيا الى نتريت ثم الى نترات بعملية النترجة و mitrification و nitrification

كما يجرى تحويل الترات الى أوكسيد التروز nitrous oxide (الفاز المستحك) (Oxyn) والتروجين الغازى، أيضا من خلال وساطة العديد من أنواع المكاتات الحية في التربة. وتسمى هذه بعملية فصل النتروجين الي الجو، فتتم دورة إن عملية فصل النتروجين الى الجو، فتتم دورة النتروجين المعقدة في الطبيعة. أن كميات صغيرة من النتروجين المثبت تصل الى التروجين المشعد تصل الم التروجين المشعد التروجين المناتجة كهربائياً، والتي تعود اليها من الغلاف التروجين المثبت بواسطة الكائتات الحية المثبتة للتروجين الجزيئيى. يمتص النتروجين المنبت، ومن ثم يجرى تحويله الى العديد من المركبات النتروجين المصوية في النبات. ويساهم هذا النتروجين المصوى أيضاً في سد إحتاجات الحيوانات، التي لا تستطيع تحويل النتروجين المصوى الي من تتروجين عضوى، ومن ثم يكون لزاما عليها أن تضمن غذاءها مركبات التروجين المصوى الي التروجين المصوى الي التروجين المصوى الي التروجين المصوى الي التروجين المونيا من خلال التروجين المصوى المونيا من خلال التروجين المصوى من أجسامها الى التربة، حيث يجرى إنتاج الأمونيا من خلال التروجين العضوى من أجسامها الى التربة، حيث يجرى إنتاج الأمونيا من خلال

التفسخ الميكروبي microbial decomposition. وسرعان ماتتحول الأمونيا إلى نترات عبر عملية النترجة nitrification. ومن ثم تصبح النترات متاحة مباشرة للنبات أو تتحول الى غاز النتروجين من خلال عملية فصل النتروجيسين .denitrification يوضح الشكل (9-10) تخطيطا لهذه الدورة.

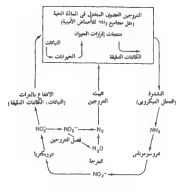
الأحماض الأمينية والأميدات Amino acids and Amides

تعتبر البروتينات مكونات مشتركة لحياة النبات والحيوان. والبروتين هو جزىء كبير له وزن جزيمى عال، ويتألف من عناصر الكربون، والهيدوجين، والأوكسجين والنتروجين، والكبريت فيما عدا بعض الاستثناءات. يكشف التحلل المائي الحامضي لجزىء البروتين عن أنه يتكون من وحدات متكررة أصفر، تسمى الأحماض الأمينية amino acids. وباستثناء حامضين أمينيين ثانويين، فإن الأحماض الأمينية الموجودة في البروتين لها البنية العامة التالية:

R----C----COOH

يمثل هذا التركيب حامض أميني أولي، وفيه المجموعة الأمينية NH2 مسلمة الأمينية (c- carbon السلاصق لمجموعة الأمينية الكربون (كربون ألف اcarbon متصلة بالكربون (كربون ألف اcarboxyle group (-COOH) المسلامين الكربوكسيل (حصيل المواقعة الموجودة بين الأحماض الأمينية الأولية فتقوم في مجموعة الله التي يمكن أن تتباين من حامض أميني للعحامض الذي يليه. وعلى سبيل المثال، فإن الأحماض الأمينية الثلاثة، المجلوعية المجلوبيين المثال، فإن الأحماض تختلف في مجموعة المالي واليوسين المثال مع تعليم مجموعة المالا الكل منها.

إن الأحماض الأمينية التبي كشفت عنها الأبحاث المكتفة على بروتهن النبات، هي الجليسيين alanine ، الأليوسيين valine ، الليوسيين clycine ، الألانيين serine ، الثيروليوسيين isoleucine ، الأبروليوسيين cerine ، الثيروليوسيين threonine ، التبروسيين tryptophan ، التريقوفسيان phenylalanine ، النبيد التريقوفسيان phenylalanine ، التريقوفسيان ryptophan ، ryptophan



شكل 9.16: دورة النتروجين

السيستين cystine ، السيستيين cysteine ، البروليسين methionine ، البروليسين aspartic ، الهيدرو كسيير ولين aspartic ، حامض الأسبار تسييك apoline ، الأرجنيسين atid ، الأرجنيسين atid ، الأرجنيسين atid ، الأرجنيسين atid ، واللايسين lysine ، ووضح الجدول (2-16) بنية كل من الأحماض الأمينية المذكورة .

النصوع	البرمز الكيميائي	. NI
	البرمز الخيميالي	الاسم الجليسين
اليفاتي	WH ⁵	
اليفاتي	сн ₃ сн соон	الآلانين
اليفاتي	СH	الفالين
اليفاتي	CH ₃ NH ₂ CH CH ₂ CH COOH CH ₃ NH ₂	الليوسين
اليفاتي	CH ₃ —CH ₂ —CH—CH—COOH 	ايزوليوسين
اليفاتي	CH2	السيرين
اليفاتي	OH NH ₂ CH ₃ — CH— CH— COOH OH NH ₈	الثريونين
عطري	CH₂CH COOH	الفينيلالانين
عطري	HO—CH ₂ —CH—COOH	التيروسين
عطري	GH ₂ -CH-COOH	التربيتوفان
أحماض أمينية تحتوي على كبريت	CH CH CDOH 	السيستين
أحماض أمينية تحتوي على كبريت	CH — CH2 — CH0H — COOH	السيستين

تابع جدول 16-2

		2-16 بع جدول 2-16
النسوع	الرمز الكيميائي	18-
أحماض أمينية تحتوي على الكبريت	CH ₃ SCH ₂ CH ₂ CHC00H	الميثيونين
أحماض أمينية ثانوية	COOH	البرولين
أحماض أمينية ثانوية	но	الهيدرو كسيبرولين
أحماض أمينية حمضية	HDOC CH ₂ CH COOH NH ₂	حامض أسبارتيك
أحماض أمينية حمضية	HOOC CH ₂ CH ₂ CH COOH NH ₂	حامض جانوتاميك
أحماض أمينية أساسية	CH ₂ —CH—COOH NNH NH ₂	الهيستيدين
أحماض أمينية أساسية	$\begin{array}{c} \mathbf{H_2N \leftarrow C \leftarrow NH \leftarrow CH_2 \leftarrow CH_2 \leftarrow CH_2 \leftarrow CH \leftarrow COOK} \\ \parallel & \parallel & \parallel \\ \mathbf{NH} & \mathbf{NH_2} \end{array}$	الأرجنين
أحماض أمينية أساسية	$\begin{array}{c} \mathbf{H_{B}N-CH_{g}-CH_{g}-CH_{g}-CH_{g}-CH_{g}-CH-COOH} \\ \mathbf{NH_{2}} \end{array}$	اللايسين

تخليق الأحماض الأمينية Amino acid synthesis

تعتبر الأحماض الأمينية على وجه العموم النواتج الابتدائية لتمثيل النتروجين nitrogen assimilation. لقد أظهرت الشواهد المجمعة من تتبع تمثيل الأغذية غير العضوية inorganic nutrients الحاوية على النتروجيين المشع 1^{11} ، أن المستلمات الابتدائية initial recipients للتروجين في هذه المركبات هي أحماض الفاكرية والطليقة في السيتوبلازم free- α - kito acids in cytoplasm لمتواض الأعنية باستثناء الاوكسجين المتصل وتتشابه أحماض الألفاكرية مع الأحماض الأمينية باستثناء الاوكسجين المتصل بكربون ألفا بدلاً من المجموعة الأمينية ويماض الفاكرية ميافي فيما يلمي طريقتين يمكن للنتروجين أن يدخل بها في أحماض الفاكس كيتو.

تكوين الأحماض الامينة بالاختزال: Reductive amination: أقد. أظهرت التجارب التى استخدم فيها التروجين المشع المعلم أنه خلال المراحل المبكرة لتمثيل التروجين، تكون الجلوتامات glutamate هى المركب الاكثر تعليما. وغالباً مايصل الباحث إذا ماواجه هذه الشواهد أن يخلص الى أن هناك مشاركة مباشرة من النشادر فى مركب الألفا - كيتو جلوتاريت α-kitoglutarate وهو حامض كيتو المناظر للجلوتامات. والتفاعل فى هذه الحالة يكون عكسياً، ويجرى حسب ماهو ميين فيما يلى:



وعلى ماييدو أن يسير التفاعل الأول تلقائيا epontaneously ولكن التفاعل الثانى
يحدث بمساعدة انزيم الجلوتاميك ديهيدروجينيز pontaneously ويتطلب وجود التيكوتيناميسد أدينيسن حداينيو كليوتيسد (DANH + H +)
ويتطلب وجود التيكوتيناميسد أدينيسن حداينيو كليوتيسد (DANH + H +)
ويتطلب وتصدى للجلوتامات وسبب الأهمية القصوى للجلوتامات المحاليسة من
والمعلق في تخليق أحماض أمينية أحرى، وبسبب النسبة العاليسة من
الجلوتامات المتكونة في النبات بهذا الأسلوب، يكتسب هذا التفاعل أهمية
حيوية عظمى بالنسبة للتحولات الغذائية لتروجين النبات. ويمكننا القول بأن
الجلوتامات تشابه بفعلها هذا وباب الدخول الرئيسي ""
المجلوتامات تشابه بفعلها هذا وباب الدخول الرئيسي ""
المخاوتامات المتاوجين غير العضوى الى منظومة التحولات الغذائية. إن
glumatic dehydrogenase
في النباتات يدعم بشدة العقولة السابقة.

ليس لتكوين الأحماض الأمينية بالاختزال أهمية كبرى، كوسيلة لتخليق الأحماض الأمينية غير الجلوتاميت glutamate. هناك بعض الشواهد غير المباشرة الدالة على تكوين الحامضين الأمينين الأسبرتيت apartate والألانين المهاشرة من الأوكسالوأسيتات oxaloacetate والبيروفيت pyruvate على التوالى. لقد أشار الباحثان فيرتانين Virtanen وتارنانين d60)Tarnane الني وجود aspartate في عدد من أنواع النباتات. يعتبر هذا الانزيم عاملاً مساعداً على الارتباط بالامونيا عكسيا reversible amination للفيومساريت المستهدة في تخليق الأحماض الأمينية.

وبهذا يكون لدينا الآن أربع طرق يتحصل بها نتروجين الأمونيا ammonia nitrogen على إذن بدخول المركبات العضوية في سبيل تكوين احماض أمينية. وهذه الطرق كالتالي:

ويبدو أن الألفا – كيتوجلوتـاريت α-kitoglutarate هو الـذى يتمتـع من بيـن المسارات الأربعة المذكورة بأهمية فعلية فى تمثيل النباتات للنتروجين.

التعولات الأمينية Transamination: مما لا شك فيه أن التحولات الأمينية هي أهم التفاعلات الجارية أثناء تخليق الأحماض الأمينية. ويقصد بالتحولات الأمينية amino group لأحيد (transamination لأحد أحماض الكيتو الأحماض الأمينية الى مجموعة كربونية carbonyl group لأحد أحماض الكيتو لاخماض الكيتو (خماض الكيتو المشعر (خماض). يصبح تعليم حامض الجلوتاميك عال للغاية، إذا ماقورن بالأحماض الأمينية الأخرى، مما يوحى glutamate على أربعد أن بالمدور الأهم الذي تلعب الجلوتامات glutamate في هذا التفاعل. وبعد أن

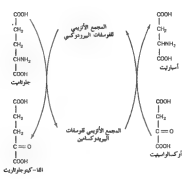
يتحصل النتروجين غير العضوى على «تصريح الدخول»، عبر تفاعل أمننة (الارتباط بالامونيا) amination الفا - كيتو - جلوتارات κito glutarate من المستوية التفاعل متاحة لتفاعل التحولات الأمينية لمستوية transamination مع أحماض كيتو لتخليق الأحماض الأمينية المناظرة. لقد عرض ويلسون و آخرون الاقاده و الأمينية عشر حامضا أمينيا مختلفا عبر تفاعلات التحولات الأمينية مع الجلوتامات.

تسمى الازريمات المساعدة لعمليات التحولات الأمينية بالترانس أمينيزات transaminases . عند الحديث عن ترانس أمينيز محدد ، يلحق بالاسم العام اسم المادة المتأثرة بالانزيم (الاساس) (substrate)، واسم الناتج (product). فمثلا يسمى الانزيم المساعد على تحويل المجموعة الأمينية لحامض الجلوماتيك (المادة المتأثرة) الى المجموعة الكربونية carbonyl group للأوكسالواسيتات (معامدة) لتكوين الأسبارتي aspartate (الناتج) _ يسمى الترانس أمينيز الحياتامي الأسبارتي glutamic - aspartic transaminase).

على الرغم من أن تفاعلات التحولات الأمينية tarnsamination التى يدخيل فيها حامض الجلوتاميك glutamic acid هى الأغلب حدوثا فى النبات، إلاّ أنه قد تم التمرف على تفاعلات أخرى للتحولات الأمينية فى النبات أيضا. فعلى سبيل المشال، يحدث تفاعل التحولات الأمينية، يدخل فيه حامض الأسبارتك والألانين، وذلك فى النباتات الراقية. ولكن تفاعلات التحولات الأمينية تنضمن فى الفالب إما الألفا - كيتوجلوت اربت α-ketoglutarate أو الجلوتامسيت glutamate

لقد تم التأكد من أن تفعالات التحولات الأمينية تنضمن مشاركة أى من الفوسفات البيريدوكسامين الفوسفات البيريدوكسامين pyridoxal phosphate أو فوسفات البيريدوكسامين pyridoxamine phosphate كانزيم مساعد. وعلى مايدو فإن الفوسفات البيريدوكسية pyridoxal phosphate، المرتبطة بشدة بالانزيم، يمكنها أن تقبل مجموعة أمينية ومنات متداعض الأميني، مكونة بذلك فوسفات

البيريدوكسامين pyridoxamine phosphate ، ومحررة ناتبح حامض كيشو pyridoxamine ومحررة ناتبح حامض كيتو المناظر . ومن ثم ترسل فوسفات البيريدوكسامين، المجموعة الأمينية الى حامض كيتو أخرى مما يؤدى الى تكوين حامض أميني جديد، مع إعادة ظهور pyridoxal phosphate . يسير التفاعل على الوجه الآتي :



قبل أن نترك موضوع تخليق الأحماض الأمينية والبدء في مناقشة تتناول asparagine للمساراجين — the amides تناول الروتينات، علينا أن نبدأ بالأميدات the amides — الأسباراجين بكميات كبيرة والجلوتامين بالمعالمين في نقل التروجين وتخزينه نسبياً في العديد من النباتات، ويبلو أن لهما دخل في نقل التروجين وتخزينه (NH-) . أثناء تخليق الجلوتامين، تحل مجموعة من (NH-) محل مجموعة الهيدوكسيل hydroxyl لأحد المجاميع الكربوكسيلية (carbxyl لأحد المجاميع الكربوكسيلية المساعد محل مجموعة الهيدوكسيلة (glutamic acid) يتم تنشيط الانزيم المساعد على اجراء هذا الفاعل، وهو انزيم جلوتامين سينثينز (glutamine synthetase)، تعالى المساعد — وهو المغنيسيوم "metal cofactor Mg". كما

يعتقد بأن تخليق الأسباراجين asparagine من الأسباراتيت aspartate يجرى بنفس الأسلوب أيضا، ويتطلب التخليق وجود عامل معدنى منشط وكذلك تواجد الـ ATP. ولكن علينا أن نذكر أنه لم يتم فصل انزيم اسباراجين سينثيتيز asparagine synthetase من أنسجة النبات بعد، وهـو الانزيم المساعد لهذا التفاعل.

البروتينات The proteins

تتكون البروتينات، كما سبق أو أشرنا آنفا، من وحدات متكررة من obonds بالأحماض الأمينية. وتربط هذه الوحدات الواحدة في الأخرى بأواصر obonds الأمينية وصول بين المجموعة الكربو كسيلية carboxyl group لأحدد الأحماض الأمينية وبين المجموعة الأمينية Wanino group تخر إن هذا النوع المتكرر من الترابط في جزى، البروتين يدعى بالآصرة البينيدية peptide bond ، وفيما يلى نورد تمثيلاً

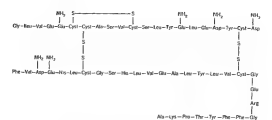
أصرة ييتيانية

يسمى المركب المكون من حامضين أمينيين مرتبطين ببعضهما بواسطة آصرة ببتيدية ببنائي الببتيد dipeptide ويسمى مركب الثلاثة أحماض أمينية بنائي الببتيد tripeptide... وهكذا. عند ربط عدد كبير من الأحماض الأمينية بهذه الطريقة يسمى المركب الناتج بمتعدد الببتيد polypeptide. وباعتبار أن البروتين يتكون من عدد من الأحماض الأمينية المختلفة قد يصل الى العشرين، وقد يتكرر وجود الواحد منها اكثر من مرة باختلاف التابع والترتيب، نحصل على فكرة عن مدى تعقيد جزىء البروتين وحجمه. قد تتفاوت جزيئات البروتين حجماً من الانسولين insuline، ووزنه الجزيئي 6000 molecular weight والي وزن جزيئي يقدر بعدة ملايين.

بنية البروتين Protein structure

يعتقد عموماً بأن الخواص البيولوجية لجزىء بروتين ما تعتمد أساساً على بنيته. إن الآصرة البنيدية جنباً الى جنب مع التتابع محدد الترتيب للأحماض الأمينية – يكسبان البروتين بنيته الابتدائية primary structure. ومن المهم أيضا في البنية الابتدائية للبروتين وجود الآصرة ثنائية الكبريت (disulphide bond). وحيث تحوى العديد من البروتينات اكثر من سلسلة واحدة من متعدد الببتيد وما المهات المميزة لجزىء البروتين. تكتسب الآصرة ثنائية الكبريت (-S-S) في الحامض الأميني-سيستين cystine أهمية كبرى في هذا المجال. تظهر هذه السمات الموجودة في البنية الابتدائية للبروتينات في الشكل (10-10) الذي يوضح البنية المقترحة لأنسولين لحم الأبقار insulpance وهو بروتين حيواني صغير.

تشير الشواهد التي تحصلنا عليها من العديد من الابحاث أن الأواصر البتيدية وثنائية الكبريت ليست الروابط الوحيدة الداخلة في بنية البروتين. وعلى سبيل المثال، يمكن أن يحدث تفكك dissociation العديد من البروتينات في ظل ظروف هيّنة (mild) لا تحل بالآصرتين البتيدية وثنائية الكبريت. وتشير الشواهد المتوفرة الى أن السلاسل متعددة الببتيد تتمتع ببنية حلزونية أو لوليية coiled or

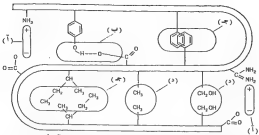


شكل 18.16: تركيب وتتابع الأحماض الأمينية في إنسولين لحم الأبقار.

helical structure ويحافظ على مثل هذا الترتيب بواسطة روابط غير مكافئة hydrogen bonds تنتج عن noncovalent links تنتج عن noncovalent links وتشير الدورة الهيدروجين بالالكترونات مع ذرتين من الاوكسجين. وتشكل البنية secondary structure الحازوينة لسلسلة متعدد الببتيد، ما يسمى بالبنية الثانوية يساعد كل من روابط لجزىء البروتين. وبالاضافة للأواصر الهيدروجينية، يساعد كل من روابط الأملاح salt links وقوى فان دير فالس Van der waals forces على الابقاء على البينة الحازونية.

لقد تحدد أيضا أن الحازون في حد ذاته ربما يشى folded وفق نماذج خاصة متباينة different specific patterns . وعادة ما يسمى ثنى الحازون بهذه الطريقة بالبنية الثالثة striary structure لجزىء البروتين، ويجرى الابقاء عليها بالآصرة الهيدروجينية في الأساس. كما تتدخل روابط الأملاح وقوى فان دير فالس في ذلك أيضا. يوضح شكل (10-11) الأواصر المختلفة التي يمكن أن تحدث في جزىء البروتين.

يعتقد الآن بأن البنية الثانوية والبنية الثالثة لجزىء البروتين ذات صلة وثقى بالوظائف البيولوجية لجزىء البروتين. وبالفعل، ظهر أن وظائف خاصة محددة (مثل نشاط الانزيم) تفقد بغير رجمة في الكثير من الأحيان لدى فقدان بعض هذه السمات البنيوية. وربما يحدث ذلك عند تصريض البروتينات لدرجات



شكل 1-16: يعض الأواصر المختلفة التي يمكن وجودها في جزىء البروتين: (أ) التأثير الالكتروستاتي المتبلدل (ب) الأصرة الهيدروجينة بين بقابا البيروسين Jerony ومجامع الكربواكسيلات في سلاسل جانبية، (ج) التأثير المتبادل للسلاسل الجانبية غير القطية nonpolar الحادث تنبجة للتافر المتبادل بين المتبايات، و م تأثيرات فان هر ظامي Wan der Wallb

حرارة عالية نسبياً، أو لتغيرات في مقدار الــ (pH)، أو للأشعاعات فوق البنفسجية، ... الخ. وتسبب كل هذه العوامل مايسمى بفقد الخواص الطبيعية denaturation. إن فقد العديد من خواص جزىء البروتين مثل قابلية اللوبان solubility، والسنشاط التخصصي specific activity، وقابليسة البلسورة crystallizability مرعان ما يعقب فقد الخواص الطبيعية. ويستحيل عادة استعادة هذه الخواص عند العودة للظروف الطبيعية.

تصنيف البروتين Protein classification

بسبب تماثل البنية العامة، القائم بين العديد من البروتينات المختلفة، يسهل علينا فصلها عن المركبات التروجينية nitrogenous compounds الأخرى في مجموعة عامة خاصة بالبروتينات. ولكن بسبب قيام هذا التماثل أيضا، يصعب الى حد ما تصنيف البروتينات نفسها الى أنواع. وبالفعل نجد أن التصنيف القائم الآن لا يعتبره الكثير من العلماء والباحثين تصنيفاً مرضياً. كما يقترب كثيراً من الاستحالة استنباط تصنيف يقوم على سمات بنيوية (تركيبية) خاصة، وذلك

بسبب معلوماتنا الضئيلة نوعاً عن النيتين الثانوية والثالثة للبروتينات. ومن هنا جرت محاولات لاستنباط تصنيف يقوم جزئياً على خواص قابلية الذوبان، وجزئيا على الاختلافات الكيميائية والفيزيائية المعروفة للبروتينات.

البروتينات البسيطة محباته : Simple proteins : تعتبر البروتينات البسيطة مركبات، ينتج عنها أحماض أمينية فقط إذا ما عرضت للتحليل المائي hydrolysis. يقوم تصنيف البروتينات البسيطة أساساً على خصائص قابلية اللوبان. وهكذا يمكن تقسيم المبروتينات البسيطة الى مست مجاميع رئيسية هي الألبومينسات albumins الجلوبولينات glutelins ، البرولامينسات protamins ، البرولامينسات protamins ، والبروتامينات protamins.

- آ) الألبومينات Albumins: تعتبر الألبومينات قابلة للذوبان في الماء وكذلك في المحاليل الملحية المخففة. ويمكن أن تتخدر (تتجلع) coagulate بتعريضها للحرارة. ويعتبر بيتا – أميليز الشعير β- amylase of barley مثالاً جيداً للألبومين (13).
- (ب) الجلوبوليدات Globulins: تكون الجلوبولينات إما غير قابلة للذوبان في المحاليل الماء تماما أو قليلة الذوبان فيه، بينما تتمتع بقابلية الذوبان في المحاليل الملحية المخففة. وتتحذر الجلوبولينات بالحرارة أيضا. يمكن العثور على العديد من أهلة الجلوبولينات في البروتينات المخزونة بالبذور protein of seeds.
- (ج.) الجلوليات Gintelins: لا تتمتع الجلوتيلينات بقابلية الذوبان في المحاليل المتعادلة، ولكنها تذوب في المحاليل الملحية أو القاعدية المخففة. وهذه البروتينات توجد أساساً في بذور الحبوبيات cereal grains. ويعتبر الحبلوتينين الموجود في القمح wheat والمثال الآخر هو أوريزين الرز oryzenin of rice.

- (ح) البرولامينات Protamines: لا تذوب البرولامينات في الماء، ولكنها تذوب في محلول الايثانول ethanol بدرجة تركيز 80-70%، ولا تذوب إطلاقا عند تركيز 010% إيثانول. ينتج عن هذه البروتينات لدى التحليل المائي كميات كبيرة نسبياً من البرولين proline والنشادر amonia، ومن هنا جاء تسميتها بالبرولامين. ومن أمثلة البرولامينات النباتية زيين اللرة zein of مورديين egliadin of wheat and rye).
- (هـ) الهستونات Histones: تعتبر الهستونات غنية بالأحماض الأمينية الأساسية paginine ، مثل الأرجينين arginine واللايسين olysine ، وتلوب في الماء. ولقد وجدت في أنوية الخلايا- cell nuclei ويمكنها أن تتحد مع الأحماض النووية nucleic acids .
- (و) البروتاهينات Protamines: تعتبر البروتاهينات، مثلها مثل الهستونات غنية بالأحماض الأمينية الأساسية، وهي قابلة لللوبان في الماء. وتتشابه مع الهستونات أيضا في وجودها في الأنوية، ومن المحتمل أن تتحد مع أحماضها النووية. تخلو هذه البروتينات من كل من الحامضين الأمينين التايروسين tyrosine الترييتوفان tryptophan. وتحلو البروتامينات من الكريت (5)

البروتينات المتقارنة Conjugated proteins علاوة على الأحماض الأمينية، تتحد البروتينات المتقاربة بأحد المكونات من غير الأحماض الأمينية. ويسمى المكون الأضافى هذا عادة بالمجموعة البروتينية وسمى المكون prosthetic group. يمكن تقسيم البروتينات المتقاربة الى خمس مجموعات رئيسية وهى البروتينات النووية (glycoproteins مجليكوبروتينات (glycoproteins) ليبوبروتينات chromoproteins) والبروتينات المعدنية metalloproteins المحدنية المعدنينات المتقارنة المتقارنة المتعدنيات المتقارنة المتقارنة المتعدنيات المتقارنة المتعدنيات المتقارنة

- قد سميت بأسماء المجموعة البروثينية prosthetic groups التي إقترنت بها.
- (آ) البروتينات النووية Nacleoprotels إذا ما عرض البروتين النووي للتحليل المائي hydrotysis ينتج عنه بروتين بسيط وحامض نووي. وسوف نداقش موضوع الأحماض النووية في موضع آخر من هذا الفصل. هناك بعض الشواهد الدالة على عدم وجود البروتينات النووية في الطبيعة، وأنها تظهر بالعزل فقط. وعلى أقل تقدير لم يظهر حتى الآن اتحاد كيميائي بين الأحماض النووية وبين البروتينات.
- (ب) الجليكوبروتينسات Glycoproteim: كمسا يظهسر من اسمهسسا، فإن الجليكوبروتينات، هي بروتينات تحتوى على كميسات صغيسرة من الكربوهيدرات بوصفها مجموعات بروثيتية prosthetic groups. و يعتقد بأن بعض البروتينات المكونة لغشاء الخلية ربما تكون من الجليكوبروتينات.
- (جم) الليبوبروتينات Lipoproteins: على وجه العموم، لا تذوب الليبوبروتينات في الماء. وتحوى هذه البروتينات على الدهنيات lipids مثل الليسيين cephalin والسيفالين cephalin؛ بوصفها مجموعات بروثيتية oroups وتعتبر الليبوبروتينات من المكونات الشائعة في الأغشية. فلقد وجدت في غشاء الخلية (يعتقد في الحقيقة بأن غشاء الخلية هو مركب من الليبوبروتينات)، وفي النواة وفي صفائح البلاستيدات المخضراء lamellae of chloroplasts
- (د) الكروموبروتيسات Chromoproteins: تشمل الكروموبروتينات مجموعة متسعة من المركبات، ومسن بينهسا الفلاقوبروتينسات flavoproteins، والبروتينات الكاروتينية charotenoid proteins، والبروتينات الكلوروفيلية

chlorophyll proteins والهيموجلوبين hemoglobins. والخاصية العامـــة المشتركة لهذه المركبات هي وجود مجموعة من الصبغات كمجموعة بروثينية prothetic group.

(هـ) البروتينات المعدنية Metallo proteins : تنتمى العديد من الانزيمات الى منشط مجموعة البروتينات الى منشط معدني metallic activator . ولقد سبق وتعرضنا الى هذا النوع بالذات من البروتينات في معرض مناقشتنا لانزيمات التنفس respiratory enzymes .

الأحماض النووية Nucleic acids

علينا أن نوضح، قبل مناقشة موضوع تخليق البروتينات، لأنفسنا ماهية الأحماض النووية: حامض الريبوز النووى ribose nucleic acid (RNA), وحامض الريبوز اللااو محمجينسي النسووى deoxyribose nucleic acid (DNA). تعتبر الريبوز اللااو كسجينسي النسووى (deoxyribose nucleic acid (DNA). تتكون من الأحماض النووية جزيئات بلمرية كبيرة caucleotides التي تتكون بدورها من وحدات متكررة تدعى بالنيو كليوتيدات (anucleotides) التي تتكون بدورها من مكونات ثلاثة: قاعدة البيورين أو البيريميدين purine or pyrimidine base بسكر والمعاشفة والمنافر منفريك phosphoric acid وحامض الفوسفوريك phosphoric acid (شكل تترابط الدير كليوتيدات مع بعضها البعض بواسطة روابط فوسفات السكر (شكل

يتحدد تقسيم الأحماض النووية الى مجموعتين كبيرتين إنطلاقا من وجود عنصر التركيب السكرى، وهو من العوامل التي أثرت في تسمية هذه المجاميع. وبناء على ذلك يحتوى حامض الرايبوز النووى (RNA) على الرايبوز (ribose كما يحتوى حامض الدى اوكسيريبوز النووى (DNA) على الدى أوكسيريبوز كما يحتوى حامض الدى أوكسيريبوز النووى (deoxyribose. يمكن العثور على الفرق بين نوعى السكر هذين في الكربون الثاني.

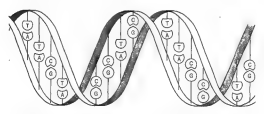
شكل 12-15: (أن ترتيب جزىء الـ DNA ، ويوضع فيه روابط فوسفات السكر (ب) نيكليوتيد البيورين، حامض الأدينين purine nucleotide, adenine acid . (جـ) نيكليوتيد البيراسيدين، حامض السينيالميل Pyramidine nucleotide, cytidylic acid.

لقد أظهرت العديد من الأبحاث بلا جدال وجود نوعين من المركبات ذات القاعدة النتروجينية في الأحماض النووية - البيورينات purines والبيربميدينات

ما يورين يكثر وجودهما، كما أن الأدينين adinine والجوانين guanine هما نوعان من البيورين يكثر وجودهما، كما وأن البيريميدينات الاكثر شيوعاً هى التايمين thymine والساتيوسين cytosine، واليوراميل uracil. وكما هو الحال بالنسبة للشق السكرى sugar moiety، فهنا يوجد فارق بين اله DNA واله RNA. يوجد ثايمين البيريميدين فى اله DNA وحده، بينما يوجد يوراميل البيريميدين فى جزىء اله RNA لاغير. وفيما يلى نورد بنية مختلف القواعد النتروجينية الموجودة فى الأحماض النووية:

يبدو أن الـ DNA يرتبط بالكروموسومات، بينما يختلف الـ RNA عنـه فى التوزع على الكروموسومات chromosomes، والنويات nucleolus، والسيتوبالأزم . cytoplasm

ويظهر ان وظائف كل من الـ DNA والـ RNA هي نقل الصفات الوراثية والتخليق الحيوى للبروتينات. فيينما يقترن الـ DNA اساساً بنقـل (المعلومات الوراثية» ''genetic information'' نجد ان الـ RNA يختص بتخليق البُروتينات. لقد تركزت الدراسات حول التركيب الجزيمي للاحماض النووية وكـذلك حول التتابع النيوكليوتيدي nucleotid sequence . كما اظهرت المعلومات المستخلصة من الابحاث الجارية بالتحليل بواسطة الاشعة السينية، أن جزىء الـ DNA عبارة عن تركيب حلزوني مزدوج double helicle structure ، تتزاوج فيمه الشعبتان بينياً كالموضح في الشكل (16-13) مرجع (63). ويكون الوصل بين الشعبتين بواسطة الهيدروجين الذي يلاحم بين الازواج القاعدية. كما تبين التحاليل الكيميائية لجزىء الـ DNA وجود تناسب بنسبة 1:1 بين الادنين adenine والثايميين thymine، وكذلك بيس الجوانيين guanine والسيتوسيسين cytosine . وربما تقترح علينا مثل هذه الملاحظة وغيرها ان التزاج القاعدي الذي يقوم بين الشعبتين الحلزونيتين يحدث بين البيورينات purins والبيريميدينات Pyrimidins، وليس بين البيورينين ولا بين البيريميدين. وعلى كل حال فربما اختلفت نسبة الادنين-ثايمين الى الجوانين - سيتوسين، وذلك من جزىء للـ DNA الى آخر. ويعتقبد بأن جزىء الـ DNA هو جزىء يستنسخ ذاتياً DNA replicating. وبناء على ذلك فتحت الظروف المناسبة وفي ظل وجود الانزيمات الضرورية، قد تتمكن السلسلتان من الأنفلات من نمطهما الحلزوني المزدوج، ومن ثم تسحبان من مصادر قاعدية base poots متناظرة، حتى تستنسخان بعضهما البعض. على الرغم من ان دراسة تركيب الـ RNA لم تتم بنفس كثافة دراسة تركيب الـDNA الا انه يعتبر معروفاً الآن أن تركيب الـRNA هو حازوني



شكل 13-16 : تمثيل تخطيطي وضع وفق نموذج واتسون-كرياك Watson-Crick لبتزىء الـ NDA ، ترمز الحروف A- T ، G ، G ، للقواعد التروجينية لكل من الأدنين والتيمين والجوانين والسيتوسين على التوالي.

(بيد انه من حازون واحد)، وانه يتألف من تنابع لنيو كليوتيدات متفارقة بصورة تشابه كثيراً لحالتها في الـ DNA هذا مع العلم أن اليورسيل اعتجل محل الثابمين في جزىء الـ RNA وعلى اية حال فمثلما يتزاوج الادنين مع الثابمين في الـ DNA الدنين مع الثابمين في الـ RNA الدنين مع الثابمين انماط للـ RNA ، تختلف حجماً ووظيفة اختلاقاً بينا. يوجد الـ RNA الأكبر في الروسومات ribosomes ويشار اليه عموماً بالـ RNA الراسول (mRNA) المحجماً بيناء الله المحجم الله المحجماً المنابع على RNA الرسول (mRNA) المحجماً بيناء اذ يمكن التعرف على RNA الرسول في صور المجهم الاكتروني، اذ يدو بهيئة جزيئات ليفية طويلة يتصل بها المعديد من الريوسومات، لذا يسمى المجموع جزيئات ليفية طويلة يتصل بها المعديد من الريوسومات، لذا يسمى المجموع جزيئات صغيرة من الـ RNA وتدعى الـ RNA النوروم RNA النظر (RNA).

اصبح معروفاً الآن أن الـ DNA يوجه تخليق RNA الرسول وذلك بتأدية الاول دور الطبعة (النموذج DDNA) للاخير. اذ يدور الـ DNA الملفوف على نفسه وذلك في عكس اتجاه اللف، كي يعرى النيوكليوتيدات الموجودة على شعبته. ومن ثم يتحد كل نيوكليوتيد مع مكمله في احد منابع نيوكليوتيدات الريبوز، وذلك في محيط من السيتوبالازم. ومن هنا ينشأ جزىء من RNA الرسول يكون تتابع نيوكليوتيداته متمماً لشعبة الـ DNA الاصلية التي كانت بمثابة الطبعة. وبما ان الـ RNA الرسول قد نشأ بنمط يعود الى الـ DNA أنه قد يسمى احياناً بالـ RNA المعتمد على الـ DNA. كما يقال للـ DNA أنه قد استسخ الى سلسلة ملحقة من الـ RNA عندما يتم تخليق جزيهات RNA الرسول، تولى النووى، وسرعان ما ترافق الرسومات السيتوبلازم.

وعلى الرخم من قلة الالمام بخطوات العملية الا أن الـــ RNA الريبوسومى يتكون فى النواة قبل اطلاقه فى السيتوبلازم. ولكننا لازلنا نجهل خبايا تخليـق RNA الناقل.

يكتسب تتابع القواعد في جزىء RNA الرسول بسبب كون الاخير يمثل

ط ازاً من الشفرات الثلاثية تتحكم في تخليق البروتينات وتتكون بروتينات النبات من مالا يقل عن 20 حامضاً امينياً مختلفاً. هذا مع العلم ان النمط الواحد لقاعدة ما تعود لاحد الاحماض الامينية يصلح لاربعة فقط من الاحماض الامينية المختلفة. كما ان توافقات قاعدتين مع واحد من الاحماض الامينية تصلح فقط لستة عشر من الاحماض الامينية المختلفة. وعلى اية حال فعندما يجري الحديث عن شفرة ثلاثية ينشأ عن ذلك 64 من التوافقات المختلفة للقواعد، وهذا يتفق اتفاقاً شديداً مع تكوين 20 حامضاً امينياً - تلك الموجودة في النبات. ويطلق على المجاميع الثلاثية للقواعد المرتبة بالتنابع والموجودة على جزىء RNA الرسول، اسم الكودونات Codons بينما يمثل الكودون الواحد منها الشفرة الخاصة بالحامض الاميني المعنى. وعلى سبيل المثال يكون التتابع الثلاثي UUU (ثلاثة نيو كليوتيدات لليوراسيل)، بمثابة طبعة لجزيء الحامض الاميني فينيل ألانين phenylalanine. ولقد اوردنا في الجدول (16-3) الكودونات الـ46 الممكنة وكذلك الاحماض الامينية التي تعتبر هذه الكودونات شفرتها. لاحظ ان ثلاثة من الكودونات هي على التوالي UGA و UAA و UAG لا تعتبر شفرات لأي من الأحماض الامينية المعروفة، ولـذلك تسمى بنواسخ الهراء nonsense triplets؛ وربما تنحصر وظيفتها في تخليق البروتين، في أن تكون علامة محددة لنهاية احد البروتينات وبداية بروتين آخر. سوف نتعرض بالشرح لاهم سمات شفرة الاستنساخ في القسم التالي.

تخليق البروتين Protein synthesis

يمكن تقسيم عملية تخليق البروتين الى ثلاث مراحل: (1) مرحلة تشيط الاحماض الامينية (2) ربط الحامض الامينى النشط بالـ RNA الناقل (3) تكويمن عديدة الببتيد polypeptides على الريومومات.

تنشيط الاحماض الامينية Activation of amino acids : تضم الخطوة الاولى في

۵	>	0	c	First Position
200	AUG AUA AUG	OUA OUA OUO	2000 2000 2000 2000 2000 2000 2000 200	C
Valine	lso- leucine Methio- nine	Leucine	Phenyl- alanine Leucine	
00000 0000 00000	ACC ACC ACC	000 000 000 000 000	USA USA USA USA USA USA USA USA USA USA	C
Alanine	Threo- nine	Proline	Serine	
GAA GAA GAA	AAC AAA AAA	CAU CAC CAA CAA	UAC UAG UAG	Second Position
Aspartic scid Giutamic scid	Aspara- gine Lysine	Histidine Gluta- mine	Tyrosine	tion
080 080 080 080 080	AGC }	CGA CGG	UGU }	۵
Glycine	Serine Arginine	Arginine	Cysteine Trypiophan	
മ≻റ⊂	മ≻റ⊂	മ>റ⊂	മ≻റ⊂	Third Position

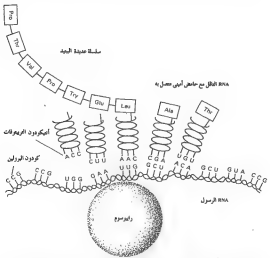
جلمولي 2.16: متطلط تكوين الأحماض الأمينية لـ10 من الـ20 كردون الممكنة. أنما الكردونات الثلاثة الباقية فتسمى أحياناً بكودونات والهراء، كما تسمى أيضاً الثلاثيات التي لاتشكل أية شفرة لأي من الأحماض الأمينية.

تعليق البروتين - تنشيط الحامض الامينى -- في طياتها انتخاب الاحماض الامينية المعنية من داخل مصدر مختلف الصفات heterogenous pool من داخل السيتوبلازم. يتم التوصل الى انتخاب الاحماض الامينية المعنية عن طريق انزيمات عالية التخصص وذلك بانزيم منشط على اقل تقدير لكل حامض اميني واحد. وبمحضر من الـ ATP يحفز الانزيم المنشط تكوين (E-AA-AMP) واحد. وبمحضر من الـ enzyme- bond amino acid adenylate الغني بالطاقة واطلاق البيروفوسفات

مركب العامض الاميني - الـ RNA الناقل: يعقب تنشيط الحامض الاميني ارتباطه بالـ RNA الناقل. ومن السابق ذكره فأن الـ RNA الناقل يعتبر جزيئاً صغيراً يحوى مابين 70-100 من النبو كليوتيدات. وهناك من الشواهد ما يقترح وجود جزىء RNA الناقل يتخصص في نقل حامض اميني معين (44.8) مما يفضي بافتراض ان عملية نقل الاحماض الامينية من المركب النشط المترابط انزيمياً الي RNA الرسول هي عملية اضافة اكثر منها عملية منافسة. ويعتقد بان نقطة الالتحام بين RNA الناقل وبين الحامض الاميني النشط تقع عند ذرة الكربون الثانية او الثالثة من السكر الريبوزي العائد الى حامض الادنيليك

تكوين عديدات البيد Polypeptide formation الرسول حال تكونه متحداً مع الريبوسومات في السيتوبلازم مكوناً بذلك البوليسوم (عديسة الرايبوسوم) polysome وتنتقل الأحماض الامينية إلى البوليسومات بواسطة RNA الناقل، وذلك بارتباط الحامض الاميني مع احد طرفي جزىء RNA الناقل، ويوجد عند الطرف الآخر لجزىء RNA الناقل ثلاثية نبو كليوتيدات او مايسمي بالاتيكودون الطرف الآخر لجزىء RNA الناقل ثلاثية نبو كليوتيدات او مايسمي بالاتيكودون الرسول الخاصة بهذا الحامض الاميني. وعلى سبيل المثال فأن انتيكودون RNA الناقل هـ AAC(وهو الاتيكودون بخاص بالليوسين (eucine)، يقابل كودون RNA الرسول DUU.

مثلما هو الحادث في نشاطات الأحماض النووية الاخرى مثل استنساخ الـ DNA الرسول. عندما تلتحم أثيكودونات عدد من جزيهات RNA البهات المقابلة، الناقل باماكتها المخصصة، تصطف الأحماض الامينية عند نهاياتها المقابلة، وبالتتابع المعين لعديدات الببيد. ويعتقد ان الربيوسومات تتحرك على طول جزىء الـ RNA الرسول من احد طرفيه إلى الطرف الآخر، بما يربط الأحماض الامينية بروابط بيتيدية، وبمساعدة ازيمات تخصصية شكل (14-16). ومن هنا



شكل 14.16: نشأة عديدة البينية polypeptids تتحرك الريبوسومات من طرف جزىء الـRNA الرسول إلى العلرف الآخر وبحركتها على طول الجزىء، تربط الأحماض الأمينية الآنية من السيتوبلازم وذلك بروابط بيتيدية. تتم هذه التفاعلات بتحكم أثويدات تخصصية. راجع التص لمزيد من الايضاح.

يتضح ان دور الـ RNA الناقل يكمن في نقل الأحماض الامينية إلى مجمع رايوسومات RNA الرسول (البوليسوم)، وكذلك تكون وظيفته في احتفاظ الاخيرة باماكنها طبقاً للنمط الذي تعليه كودونات الـ RNA. كما يتثبت هذا النموذج بدوره بواسطة الـ DNA، الذي استنسخ عنه. كما ويكون الترابط الحقيقي للأحماض الامينية محكوماً بانزيمات تخليق البروتين.

تفكك البروتين Protein degradation

يحدث التحول الفذائي للبروتين في النبات في عملية متصلة تنحصر بين التخلق والتفكك proteolytic. لقد وجدت الزيمات الموقية proteolytic في العديد من اعضاء مثل انزيمات البروتيز protases والعديد من اعضاء النبات بما يوحى بأن يكون التفكك البروتيني محكوماً جزئياً بوجود هذه الانزيمات. اقترح ويستر Webster)، ان يكون التفكك البروتيني يحدث ايضاً كمكس لعملية تخليق البروتين كما يشير إلى ان احد التتائج المرغوب فيها لتفكك البروتين بهذه الطريقة هي كمية ملموسة من الل ATP يقع تخليفها. هذا وبصعب القطع حتى الآن بأن المسار الرئيسي لتفكك البروتين يم عبر عمليات مماكسة لتخليقه او من خلال نشاط انزيمات proteclytic enzymes . والارجح ان ينشط كلا المسارين في النبات اثناء تفكيك بروتيناتها.

درست عملية تفكك البروتين اساساً على البذور النابتة، وكمذلك على الاوراق المقطوفة. فأثناء الانبات يحصل تفكك مكتف للبروتين المخزون، وذلك في الفلقة أو الاندوسبرم (السويداء)، ويجرى هذا بالتوازى مع تخليق سريع للبروتين في الجنين. كما ولوحظ تراكم للأحماض الامينية وللاميدات amides في الجنين، ويظهر أن العوامل الفسيولوجية التي تفضى إلى اطلاق أشارة البدء في الانبات تكمن في تفكك البروتين المخزون وتوزع نواتج هذا التفكك (الأحماض الامينية) وانتقالها إلى الجنين، وكذلك تخليق بروتينات جديدة من تلك الأحماض الامينية.

ابرزت الدراسات التي اجريت على تحول النتروجيين غذائياً اثناء انبات

البازلاء (11) والشعير (19)، ان البروتينات المخزونة تكون من بين المركبات التي تختفي اولاً. هذا ويتأخر نمو الجنين في كل من الشوفان oat والشعير barley عندما تستخلص الاجنة من الاجزاء الخازنة المحيطة بها، حتى ولو وضعت في وسط غذائي. وتستعيد الاجنة نشاطها في النمو لحد ما اذا مااضيفت الأحماض الامينية إلى الوسط الغذائي. لقد اثبت احد الابحاث على التحول الغذائم. للبروتين والجاري في الاجنة السليمة والمستأصلة من بذورها في نباتات الذرة من قبل او كس وبيفر Oaks and Beevers) ، أن هناك دلائل تشير إلى ان الكميات الكبري من الأحماض الامينية المتكونة من جديد تنتقل من الاندوسبرم إلى الجنين النامي تعيق تخليق احماض امينية جديدة داخل الجنين. وعندما يستأصل جنين الذرة من الاجزاء الخازنة وينبت علىي وسط غذائمي يحموي الجلوكوز والنتروجين اللاعضوى يكون معدل نتروجين البروتيين أقبل بصورة ملحوظة من ذلك المعدل الناشيء عن الجنين السليم النابت خلال نفس الفترة. ويوحى هذا بامتلاك الجنين لقابلية محدودة للتعامل مع النتزوجين اللاعضوى ولتخليق الأحماض الامينية الجديدة. وعلى اية حال فلقد وجد (39)، ان القدرة على الانتفاع بالنتروجين اللاعضوى وعلى تخليق احماض امينية جديدة، ومن ثم بروتينات، تنمو في الجنين المستأصل والنامي لمدة محدودة في وسط شحيح بالنسبة للأحماض الامينية المذابة.

عندما تستأصل ورقة من نباتها وتترك لتنصو فوق وسط غذائي يلاحظ انخفاض ملموس في مستوى الاروتين مصحوباً في ارتفاع في مستوى الاحماض الامينية والاميدات. وتعود لاسبرجين الاميدات amides asparagen ولجلوتامينها الامينية اللمموسة من التتروجين المحرر من جراء تفكك البروتين في الورقة الممخزون الاميد يزيد كثيراً عن كمية الاميدات الممكن وجودها في بروتين الورقة قبل قطفها، مما يوحى بتخليق هذه المركبات اثناء تفكك البروتين (64). وفي الواقع فأن تكون الاميد يمثل آلية وقائية يستغلها النبات أثناء فترات التفكك البروتين الزائد عن الحاجة. ولولا اتحاد الامونيا لتكون الاميدات لواجه النبات مستويات سامة من الامونيا، سرعان ما تنتج عن

تفكك البروتين. وبعد مضى فترة من الوقت تجرى عمليات التحول الغذائى metabolism على كل من الاحماض الامينية والاميدات المتراكمة هى الاخرى، وينتج عن ذلك تحرر كميات كبيرة من ايونات الامونيا.

علينا ان نشير الى ان مستوى فهمنا الايات تخليق البروتين، وتفككه على وجه التخصيص ليس كافياً حتى الآن، مما يشكل تحديا حيوباً في اهميته مطروحاً امام العلماء بوجه خاص والانسانية جمعاء. ولا غرو فدراسة التحول الغذائي الجبارى على البروتين تتمتع باهمية تطبيقية علاوة على الاهمية الاكاديمية البحتة. فمثلاً ربما ادى تعميق فهم آليات تخليق البروتينات وتفككها الناتات الى ان يتمكن العلماء من قطع الطريق امام تفسخ البروتينات أو تعطيله على اقل تقدير، بل ومن الجائز أن يمكنهم هذا من رفع مستويات البروتينات في النبات مما تتجلى فوائده بالنسبة للغذاء. وسوف تهلل لذلك بشكل خاص تلك البلدان في عالمنا التي يعيش سكانها على وجبات غذائية لبها الكربوهيدرات. وربما يحق لنا أن نحلم بان تصبح مستويات البروتين في نباتات المحاصيل تحت سيطرة الانسان بالكامل.

REFERENCES

- Ahmed, S., and H. J. Evans. 1960. Cobalt: A micronutrient element for the growth of soybean plants under symbiotic conditions. Soil Sci. 90:205.
- Ahmed, S., and H. J. Evans. 1961. The essentiality of cobalt for soybean plants grown under symbiotic conditions. Proc. Nat. Acad. Sci. 47:24.
- Allen, E. K., and O. N. Allen. 1958. Biological aspects of symbiotic nitrogen fixation. In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 8:48. Berlin: Springer.
- Anfinsen, C. B. 1959. The molecular basis of evolution. New York: Wiley.
 Aslam, M., R. C. Huffaker, and R. L. Travis. 1973. The interaction of respiration and photosynthesis in induction of nitrate reductase activity. Plant Physiol.
- 52:137.
 5. Banath, C. L., E. A. N. Greenwood, and J. F. Loneragen. 1966. Effects of calcium deficiency on symbiotic nitrogen fixation. *Plant Physiol.* 41:760.
- calcium deficiency on symbiotic nitrogen fixation. Plant Physiol. 41:760.
 Beevers, H., L. E. Schrader, D. Flesher, and R. H. Hageman. 1965. The role of light and nitrate in the induction of nitrate reductase in radiah cotyledona and maize seedlings. Plant Physiol. 40:691.

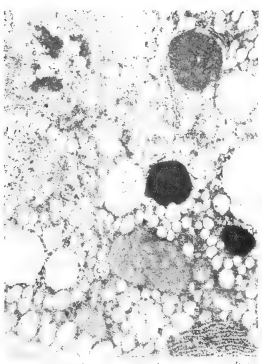
- Berg, P., and E. J. Ofengand. 1958. An enzymatic mechanism for linking amino acids to RNA. Proc. Natl. Acad. Sci. 44:78.
- Bollard, E. G. 1959. Urease, urea and ureides in plants. Symp. Soc. Exptl. Biol. 13:304.
- Dalling, M. J., D. P. Hucklesby, and R. H. Hageman. 1973. A comparison of nitrite reductase enzymes from green leaves, scutella, and roots of corn (Zea mays L.), Plant Physiol. 51:481.
- Danielson, C. E. 1951. The breakdown of high molecular reserve proteins of peas during germination. Acta Chem. Scand. 5:551.
- Dart, P. J. 1971. Scanning electron microscopy of plant roots. J. Exptl. Bot. 22:163.
- Davies, D. D., J. Giovanelli, and T. Rees. 1964. Plant biochemistry. Oxford: Blackwell Scientific Publications.
- Epstein, E. 1965. Mineral metabolism. In J. Bonner and J. E. Varner, eds., Plant biochemistry. New York: Academic Press.
- Esposito, R. G., and P. W. Wilson. 1956. Trace metals in the nutrition of Azotobacter vinelandii O. Biochim. Biophys. Acta 22:186.
- Evans, H. J., and M. Kliewer. 1964. Vitamin B₁₁ compounds in relation to the requirements of cobalt for higher plants and nitrogen-fixing organisms. *Ann. N.Y. Acad. Sci.* 112:735.
- Evans, H. J., and A. Nason. 1953. Pyridine nucleotide-nitrate reductase from extracts of higher plants. Plant Physiol. 28:233.
- Folkes, B. F. 1959. The position of amino acids in the assimilation of nitrogen and the synthesis of proteins in plants. S.E.B. Symposia 13:126.
- Folkes, B. F., and E. W. Yemm. 1958. The respiration of barley plants. X. Respiration and the metabolism of amino acids and proteins in germinating grain. New Phytologist 57:106.
- Frear, D. S., and R. C. Burrell. 1955. Spectrophotometric method for determining hydroxylamine reductase activity in higher plants. Anal. Chem. 27:1664.
- Gest, H., J. Judis, and H. D. Peck. 1956. Reduction of molecular nitrogen and relationships with photosynthesis and hydrogen metabolism. pp. 298-315. In W. D. McElroy and B. Glass, eds., Inorganic nitrogen metabolism. Baltimore, Md.: Johns Hopkins Press.
- Goodwin, T. W., and E. I. Mercer. 1973. Introduction to plant blochemistry. New York: Pergamon Press.
- Hageman, R. H., and D. Flesher. 1960. Nitrate reductase activity in corn seedlings as affected by light and nitrate content of nutrient medium. Plant Physiol. 35:700.
- Harris, G. P. 1954. Amino acids as sources of nitrogen for the growth of isolated oat embryos. New Phytologist 55:253.
- Hattori, A. 1957. Studies on the metabolism of urea and other nitrogenous compounds by nitrogen-starved cells. J. Biochem. (Tokyo) 44:253.
- Hattori, A. 1958. Studies on the metabolism of urea of other nitrogenous compounds in Chlorella ellipsoida. II. Changes in levels of amino acids and amides during the assimilation of ammonia and urea by nitrogen-starved cells. J. Blochem. (Tokyo) 45:57.
- Hattori, A., and J. Myers. 1966. Reduction of nitrate and nitrite by subcellular preparations of Anabaena cylindrica. 1. Reduction of nitrite to ammonia. Plant Physiol. 41:1031.

- 28. Hewitt, E. J., and M. M. R. K. Afridi. 1959. Adaptive synthesis of nitrate reductase in higher plants, Nature 183:57.
- 29. Hinsvark, O. N., S. H. Wittwer, and H. B. Tukey. 1953. The metabolism of foliar-applied urea. I, Relative rates of C14O, production by certain vegetable
- plants treated with labeled urea. Plant Physiol. 28:70, 30. Kannangara, C. G., and H. W. Woolhouse. 1967. The role of carbon dioxide, light and nitrate in the synthesis and degradation of nitrate reductase in leaves of Perilla frutescens. New Phytol. 66:553.
- Kemp, J. D., D. E. Atkinson, A. Ehret, and R. A. Lazzarini. 1963. Evidence for the identity of the nicotinamide adenine dinucleotide phosphate-specific sulfite and nitrite reductases of Escherichia coll. J. Biol. Chem. 238:3466.
- 32. Lee, S. B., and P. W. Wilson. 1943. Hydrogenase and nitrogen fixation of Azotobacter. J. Biol, Chem. 151:377.
- 33. Loomis, W. E., and P. K. Stumpf. 1958. Transamination and transamidation. In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 8:249.
- 34. Medina, A., and D. J. D. Nicholas, 1957. Metallo-enzymes in the reduction of nitrite to ammonia in Neurospora. Biochim. Biophys. Acta 25:138.
- 35. Nason, A., and H. J. Evans. 1954. Triphosphopyridine nucleatide-nitrate reductase in Neurospora. J. Biol. Chem. 202:655,
- 36. Nicholas, D. J. D., and A. Nason. 1954. Mechanism of action of nitrate reductase from Neurospora. J. Biol. Chem. 211:183.
- 37. Nicholas, D. J. D., and A. Nason, 1955. Role of molybdenum as a constituent of nitrate reductase from soybean leaves. Plant Physiol. 30:135.
- 38. Nightingale, G. T., L. G. Schermerhorn, and W. R. Robbins. 1928. The growth status of the tomato as correlated with organic nitrogen and carbohydrates in roots, stems and leaves. N. J. Agr. Epxtl. Sta. Bull. 461.
- Oaks, A., and H. Beevers. 1964. The requirement for organic nitrogen in Zea mays embryos. Plant Physiol. 39:37.
- 40. Paulsen, G. M., and J. E. Harper. 1968. Evidence for a role of calcium in nitrate assimilation in wheat seedlings. Plant Physiol, 43:775.
- 41. Phillips, D. A., R. M. Daniel, C. A. Appleby, and H. J. Evans. 1973. Isolation from Rhizoblum of factors which transfer electrons to sovbean nitrogenase. Plant Physiol, 51:136.
- 42. Phillips, D. A., R. L. Howard, and H. J. Evans. 1973. Studies on the genetic control of a nitrogenase component in leguminous root nodules. Physiol. Plant. 28:248.
- 43. Ritenour, G. L., K. W. Joy, J. Bunning, and R. H. Hageman. 1967. Intracellular localization of nitrate reductase, nitrite reductase, and glutamic acid dehydrogenase in green leaf tissue. Plant Physiol. 42:233.
 44. Schweet, R. S., F. C. Bovard, E. Allen, and F. Glassman, 1958. The incorpora-
- tion of amino acids into ribonucleic acid, Proc. Natl. Acad. Sci. 44:173.
- 45. Smillie, R. M., and B. Entach. 1971. Phytoflavin. In A. San Pietro, ed., Methods in enzymology, vol. 23. New York: Academic Press.
- 46. Stevens, S. B., and C. Van Baalen, 1973. Characteristics of nitrate reduction in a mutant of the blue-green alga Agmenelium quadruplicatum. Plant Physiol. 51:350.
- 47. Stiles, W. 1961. Trace elements in plants, 3rd ed., Cambridge: University Press.
- 48. Stiller, M. 1966. Hydrogenase mediated nitrite reduction in Chlorella. Plant Physiol, 41:348.
- 49. Stiller, M., and J. K. H. Lee. 1964. Hydrogenase activity in Chlorella. Biochim. Biophys. Acta 93:174.

- Street, H. E., and D. E. G. Sheat. 1958. The absorption and availability of nitrate and ammonia. In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 8:150. Berlin: Springer.
- Tanner, J. W., and J. C. Anderson, 1964, External effect of combined nitrogen on nodulation, Plant Physiol. 39:1039.
- Thimann, K. V. 1939. The physiology of nodule formation. Trans. Third. Comm. Intern. Soc. Soil Sci. New Brunswick, NJ, 24-28.
- Tiedjens, V. A. 1934. Factors affecting assimilation of ammonia and nitrate nitrogen particularly in tomato and apple. Plant Physiol. 9:31.
- Tiedjens, V. A., and M. A. Blake. 1932. Factors affecting the use of nitrate and ammonium nitrate by apple trees. N. I. Agr. Exptl. Sta. Bull. 547.
- Travis, R. L., W. R. Jordan, and R. C. Huffaker. 1970. Light and nitrate requirements for induction of nitrate reductase activity in Hordeum vulgare. Physiol. Plant. 23:678.
- Travis, R. L., and J. L. Key. 1971. Correlation between polyribosome level and the ability to induce nitrate reductase in dark-grown corn seedlings. *Plant Physiol.* 48:617.
- Verhoeven, W. 1956. Some remarks on nitrate and nitrite metabolism in microorganisms. pp. 61-86. In W. D. McElroy and B. Glass, eds., *Inorganic nitrogen* metabolism. Baltimore, Md.: Johns Hopkins Press.
- Virtanen, A. I., J. Erkama, and H. Linkola. 1947. On the relation between nitrogen fixation and leghaemoglobin content of leguminous root nodules. II. Acta Chem. Scand. 1:861.
- Virtanen, A. I., and J. K. Miettinen. 1963. Biological nitrogen fixation. In F. C. Steward, ed., Plant physiology. New York: Academic Press.
- Virtanen, A. I., and J. Tarnanen. 1932. Die enzymatische Spaltung und Synthese der Asparaginsäune. Biochem. Z. 250:193.
- Walker, J. B. 1952. Arginosuccinic acid from Chlorella pyrenoidosa. Proc. Natl. Acad. Sci. 38:561.
- Wallace, W. 1973. The distribution and characteristics of nitrate reductase and glutamate dehydrogenase in the maize seedling. Plant Physiol. 52:191.
 Watson, J. D., and F. H. C. Crick. 1953. Molecular structure of nucleic acids.
- Nature 171:737.
- Webster, G. C. 1959. Nitrogen metabolism in plants. New York: Row, Peterson.
 Webster, G. C., J. E. Varner, and A. N. Gansa. 1955. Conversion of carbon-14-.
- labeled urea into amino acids in leaves. Plant Physiol. 30:372.

 66. White, P. R. 1937. Amino acids in the nutrition of excised tomato roots.
- Plant Physiol. 12:793.
- Wilson, D. G., K. W. King, and R. H. Burris. 1954. Transamination in plants. J. Biol. Chem. 208: 863.
- Wilson, P. W. 1940. The biochemistry of symbiotic nitrogen fixation. Madison: University of Wisconsin Press.
 Wilson, P. W. 1958. Asymbiotic nitrogen fixation. In W. Ruhland, ed., Ency-
- Wilson, P. W. 1958. Asymbiotic nitrogen fixation. In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 8:9. Berlin: Springer.
- Wilson, P. W., and C. J. Lind. 1943. Carbon monoxide inhibition of Azotobacter in microrespiration experiments. J. Bacter. 45:219.
- Wilson, P. W., and W. W. Umbreit. 1937. Mechanism of symbiotic nitrogen fixation. III. Hydrogen as a specific inhibitor. Arch. Mikrobiol. 8:440.
- Wilson, P. W., W. Umbreit, and S. B. Lee. 1938 Mechanism of symbiotic nitrogen fixation. IV. Specific inhibition by hydrogen. Biochem. J. 32:2084.

- Wipf, L., and D. C. Cooper. 1938. Chromosome numbers in nodules and roots of red clover, common vetch and garden peas. Proc. Natl. Acad. Sci. 24:87,
 Wipf, L., and D. C. Cooper. 1940. Somatic doubling of chromosomes and nodular infection in certain Leguminosse. Am. J. Bolan. 27:821.
 Zucker, M., and A. Nason. 1955. A pyridine nucleotide-hydroxylamine reductase from Neurospora. J. Biol. Chem. 213:463.



خلية الأمرون بعد 36 ساعة من الإنبات. أجسام دهنية (بيضاع) وحبوب الأمرون (سوداه) أكثر وضوحاً من العركبات الأخرى. . . . From E.L. Vigil and M. Ruddat 1973. Plant physiology 51 549-558.

هرمونات النمو الطبيعية The natural growth hormones

م قدمة Introduction

أصبح الآن من المعروف أن معظم اذا لم يكن جميع النشاطات الفسيولوجية في النبات تنظمها مجموعة من مواد كيماوية تسمى الهرمونات المنظمة للنمو في النبات أول من أقترحها يوليوس فون ساكس وجود الهرمونات المنظمة للنمو في النبات أول من أقترحها يوليوس فون ساكس وجود مواد مكونة للاعضاء في النبات. هذه المواد تتكون في الأوراق وننقل إلى أسفل النبات. هذه المواد تتكون في الأوراق وننقل إلى أسفل النبات. هذا العالم الشهير إستطاع أن يتوقع الدراسات المكتفة على الهرومونات النباتية خلال القرن العشرين.

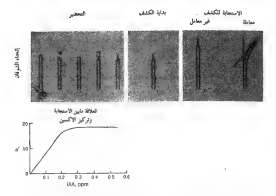
عندما كان ساكس يضع نظرياته على التحكم في النمو، كان عالما آخراً مشهوراً يدرس الحركة في النبات. شارلس دارون Charles darwin مشهور اكثر من نظريته في التطور درس تأثير الجاذبية الأرضية والأضاءة من الجانب الواحد على الحركة في النبات. كما فعل ساكس إقتر ح دارون أن النمو في النبات يمكن ان يكون تحت تأثير الحجاد عاصة. إستطاع دارون أن يوضح أن إنحناء الجذور والسوق تحت تأثير الضوء والجاذبية تتحكم فيه القمة النامية، هذا التأثير ينتقل الى إجزاء النبات الأخرى. أميت مثر من تجهة واحدة فإن المؤمن من تجهة واحدة فإن الإجزاء السفلي ويسبب فيها الإنحناء. من ناحية التنحية الارسية في الجذور فانه يعتقد أن القمة النامية وحدها التي تأثر ثم ترسل مؤثر إلى الاجزاء المتصلة بها وتسبب فيها الإنحناء إلى تحت. هذه المعلومات أخذت من الاجزاء المتصلة بها وتسبب فيها الإنحناء إلى تحت. هذه المعلومات أخذت من الارون البهيج قوة الحركة في النبات العالمية وحدها التي تأثر المهومات أخذت من الارون البهيج قوة الحركة في النبات المتصلة بها وتسبب فيها الإنحناء إلى تحت. هذه المعلومات أخذت من

إستعمل دارون في تجاربه أعشاب الكنارى phalaris canriensis. هذا النبات في أطواره الأولى يضع أمامه ورقة أنبوبية coleoptile التي تحوى الورقة الاولى. وجد دارون أنه إذا عرضت قمة هذه الورقة الإنبوبية إلى الضوء من جهة واحدة فانها تنحنى نحو الضوء. إما اذا غطيت قمة البادرة حتى لا يصلها الضوء فانها لا تنحنى وتفقد الورقة حساسيتها للضوء.

في بداية القرن العشرين وضح العالم بويسن جنسن Boysen jensen طبيعة المواد المنظمة للنمو في النبات (29،30،13)، عندما قطع البادرة بضع مليمترات من القمة، ثم وضع مكان القمة قطعة من الجلاتين وفوقها وضع القمة وعرضها للضوء من جهة واحدة فوجد ان البادرة تنحنى ناحية الضوء كما لو كانت غير مقطوعة. وقد أوضح بويسن جنسن أن في الإمكان التدخل في الإنحناء ناحية الضوء بقطع جزأ عرضي تحت القمة في الناحية المظلمة من البادرة المعرضة للضوء من ناحية واحدة ووضع قطعة من المايكا في مكان القطع في هذه الحالة لا يحدث إنحناء. إذا وضعت قطعة المايكا من ناحية الضوء فانها لا تؤثر في الإنحناء ناحية الضوء. هذا يثبت أن المؤثر ينتقل إلى أسفل من الناحية المظلمة في البادرة.

مع أن بويسن جنسن أوضع أن مادة تتكون في القصة هي المسعولة عن الإنحناء ناحية الطبوة عن المسعولة عن الإنحناء ناحية الطبوة الله الإدات المعرضة للضوء من ناحية واحدة، لم يدعي أن هذه المادة هي منظمة للنمو. بال Paal (129) قطع قمة البادرة ووضعها على جانب واحد من البادرة المقطوعة، اكتشف أن البادرة تنحني إلى الجهة الاخرى من قمة البادرة حتى في الظلام. تجارب بال أوضحت أن مادة تتسرب من القمة وتسبب زيادة نمو الخلايا تحتها.

الخطوة التالية يجب أن تكون فصل هذه المادة من النبات لتوضيح تأثيرها في زيادة النمو في النبات. هذه الخطوة المهمة قام بها العالم الهولندى ونت F. W. توزيادة النمو في النبات. هذه الخطوة المهمة قام بها العالم الهولندى ونت الآجار لقد وضع قمم بادرات مقطوعة حديثا على بادرات مقطوعة القمة لمدة ساعتين في الظلام. البادرات أنحنت كما لو وضعت قمم بدل مكعبات الآجار. لقد طور طريقة لقيام كمية المادة الشطة في قمم البادرات. معناها وضع طريقة للكشف على الأكسين. ونت وجد أن زاوية إنحناء البادرة تتناسب



شكل 17-1 : رسم تخطيطي يوضيح كشف إنحناء بادرات الشوفان. (Redrawn from L.J. Audus: 1959. Plant growth substances. New York: Interscience Publishers.)

لحداً معينا مع كمية المادة النشطة في مكعبات الآجار (شكل 1-1). أستعمل في هذا الكشف بادرات الشوفان، فلهذا سمى «كشف إنحناء الشوفان» avena" "curvature test.

جرّب كشف الشوفان على أنواع كثيرة من المواد، أوضحت النتائج أن بول الإنسان غنى بمواد النمو. كوجل وهاجن سمت Kögl and Haagen Smit (102) ركزا هذا الهرمون من 33 جالون من بول الإنسان في سلسلة من عمليات النتقية وفي كل عملية من عمليات التنقية كانا يقومان بالكشف بطريقة إنحناء الشوفان.

بعد عمليات النبخير والتقطير تحت ضغط منخفض حصلا على 40 مليجرام من البلورات التى لها تأثير 5000 مرة اكثر من البول العادى، المادة المنتجة اعطيت اسم اكسين أ auxentriolic acid) auxin- A.

باستعمال تقريبا نفس طريقة الإستخلاص فصلا كوجل وهاجن سمت (101) مادة نشطة أخرى من زيت اللرة، هذه المادة وجدت مشابه جدا في التركيب والنشاط للأكسين أ واعطيت اسم أكسين ب (auxenolonic acid) auxin-B. في نفس السنة مادة أخرى فصلت من بول الإنسان. بإعادة طريقة الفصل الأولى من البول وعلى مستوى أكبر وباستعمال طريقة إمتصاص الفحم النباتي لفصل المادة النشطة. كوجل وهاجن سمت وأرسلبن (103) فصلوا المركب هتراكسين المنشطة. كوجل وهو ما يعرف اليوم بالاندول 3 حامض المخليك heteroauxin وهو في المادة يعطى الرمز IASA، هذا لم يكن مركب جديد ولكنه أكتشف وفصل من التخمر في سنة 1885 من قبسل العالمسان مالكويسكي E. and H. Salkowski مع ذلك لم يعرف النشاط الحيوى لهذا المركب في ذلك الوقت.

تعريفات Definitions

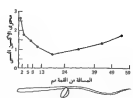
منذ إكتشاف خواص الأكسين الكيميائية هناك بحوث عديدة في مجال منظمات النمو النباتية. ليس في حاجة للذكر نتائج هذه البحوث الكثيرة أنتجت عدد من المركبات الصناعية والطبيعية لها صفات IAA في نشاطها الفسيولوجي. في معظم الأحيان المركبات الصناعية تشبه كيمائيا الأكسين الطبيعي. كذلك مركبات كثيرة أكتشفت لها تأثير يعاكس تأثير منظمات النمو. لكثرة عدد

- المركبات النشطة سببت حيرة فى التسمية ، كونت الجمعية الأمريكية لوظائف أعضاء النبات لجنة إقتر حت التعريفات التالية (170) :
- سنظمات النبات plant regulators مركبات عضوية غير المواد المغذية،
 الذي في كميات صغيرة تزيد أو تنقص أو تغير في عملية فسيولوجية في
 النبات.
- 2— الهرمونات النباتية plant hormones (هرمونات الحياة phytohormones) منظمات ينتجها النبات التى فى تركيزات قليلة تنظم العمليات الفسيولوجية فى النبات. الهرمونات تتحرك داخل النبات من مكان إنتاجها إلى مكان تأثيرها
- 3 منظمات النمو growth regulators (مواد النمو growth substances) هي منظمات تؤثر في النمو.
 - 4- هرمونات النمو growth hormones هي هرمونات تنظم النمو.
 - 5 منظمات التزهير flowering regulators هي مُنظّمات تنظم التزهير.
- 6 هرمونات التزهير flowering hormones هي هرمونات تسبب تكويس منشأ
 الأزهار أو تزيد من تطوره.
- 7— أكسين auxin يطلق بصفة عامة على المركب الذى له القدرة على تسبب زيادة طول خلايا الساق. وهي تشبه الاندول -3- حامض الخليك في تأثيره الفسيولوجي. الأكسين يمكن وبصفة عامة أن يؤثر في عمليات أخرى إلى جانب الإطالة. ولكن الإطالة أخذت كفياس. الاكسينات بصفة عامة أحماض تحتوى على دوائر غير مشبعة أو مشتقات من هذه الاحماض.
- 8 مواد أولية للأكسين auxin precursors وهي مركبات يمكن أن تتحول إلى
 اكسينات داخل النبات.
- 9- مضادات الاكسين antiauxins هي مركبات تثبط بالتنافس تأثير الأكسين.

توزيع الاكسين في النبات Distribution of auxin in the plant

أعلا تركيزات للأكسين توجد في القمم النامية للنبات، كما في قمم البادرات وفي البراعم وفي القمم النامية للأوراق والجذور، مع ذلك الاكسين يوجد متوزع داخل النبات بدون شك متقلا من المناطق المرستيمية. هذا أوضحه تايمان Thimann (161) عندماعين كمية الأكسين في أجزاء مختلفة من بادرة الشوفان (شكل 2-17). تركيز الأكسين يتناقص بالبعد عن القمة النامية ناحية قاعدة البادرة. أعلا كمية موجوده في القمة واقلها في القاعدة، بالاستمرار من القاعدة خلال الجذر هناك زيادة مستمرة في محتوى الأكسين إلى حين وصول أعلا نقطة في قمة الجذر لا يمكن أعلا نقطة في قمة الجذر لا يمكن مقارنتها بكمية الأكسين الموجودة في قمة الجذر لا يمكن دراسات عديدة (751-171) عملت على توزيع الاكسين كلها تؤكد على إنتشار الاكسين داخل النبات.

دراسة تايمان على توزيع الأكسين وحديثا دراسة آخرين أوضعت أن الأكسين موجود في النبات في صورتين مختلفتين، واحدة سهلة الإستخلاص بطريقة الانتشار والاخرى صعبة الأستخلاص ويجب إستعمال المذيبات العضوية لاستخلاصها. لاكسين سهل الاستخلاص بعرف بالاكسين الحر free auxin والآخر صعب الاستخلاص يعرف بالاكسين المربوط المدة أصبح والآخر صعب الاستخلاص يعرف بالاكسين المربوط الاكسين الحرقم و زيادة معدولة الآن أن الأكسين المربوط هو النشط في النمو والاكسين الحرق هو زيادة لمحادلة الاكسين المربوط. يعتقد أن هناك شكل ثالث من الأكسين (13) هذا الاكسين يحتاج إلى قوة اكثر لاستخلاصه من النبات من الاستشار أو الاستخلاص في المذيبات العضوية. مثلا تسخين أوراق السبانخ spinach في محلول قلوى ضعيف أو المعاملة بالانزيمات التي تكسر البروتين (التي يمكن أن يكون من الأكسين مربوطا بها) تعطى كعية اكبر من الأكسين موجود داخل الاستخلاص بالمذيبات العضوية. من هذا يضح أن الاكسين موجود داخل الاستخلاص بالمذيبات العضوية. من هذا يضح أن الاكسين موجود داخل الانبات في صورتين نشطتين أو اكثر. يمكن أن تكون مركبات مع البروتين.



شكل 2-17: توزيع الاكسيس في بادرات الشوقان النامية في الظلام

(After K.V. Thimann, 1934, J. Gen. Physiol. 18:23. Redrawn from A.C. Leopold. 1955, Auxin and plant growth Los Angeles: University of California Press.)

إلى هذا الحد يعتقد ان الأكسين في النبات موجود حراً في حالته غير النشطة ومربوطا في حالته غير النشطة ومربوطا في حالته النشطة وبين الحالتين يوجد تعادل. يمكن وجود صور عديدة مختلفة للاكسين المربوط. من المعلومات السابقة يمكن الإستخلاص أن النمو وبدايته وتنظيمه يمكن أن تتحكم فيه ظروف مختلفة من المعادلة بين الاكسين الحرّ والاكسين المربوط في مراكز مختلفة من نمو النبات. تقريبا الاكسين ينتقل في صورته الحرة من مكان إنتاجه إلى مكان تأثيره.

إنتقال الأكسين Translocation of auxin

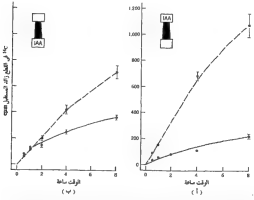
موضوع إنتقال الأكسين في النبات شغل به العلماء أنفسهم لمدة طويلة ولم يصلوا إلى حل نهائي . تجارب دارون وبويسن جنسن أوضحت إنتقال المؤثر النشط من القمة إلى القاعدة في البادرات قاد باحثون آخرون للإفتراض أن إنتقال هذا المحفز عموديا. تجارب ونت (177) وبايسر 150 (5) في دراستهم للأكسين المبكرة كانت من انصار هذا الإعتقاد، ولسنوات عديدة يعتقد أن الأكسين ينتقل في النبات عموديا فقط. لقد أعتقد أن الأكسين ينتقل إلى تحت أي أن من القمة إلى القاعدة.

يعقوب Jacobs) (98) إنتقد نظرية إنتقال الأكسين إلى اسفل فقط. وجد أن فى قطع سيقان نبات الكوليس coleus نسبة الأكسين المنتقل من أعلا إلى أسفل إلى نسبة الاكسين المنتقل من اسفل إلى إعلى 1:3 مع الإنتقال من أسفل إلى أعـلا حوالى ثلث الكمية المتنقلة من أعلا إلى أسفل ولكنه حقيقى وهام. كذلك بعض الاكسين المنتج فى الأوراق ينتقل داخل أنسجة اللحاء إلى اجزاء النبات الاخرى (13) هذا النوع من الانتقال بالتأكيد غير عموديا. واخيراً فى دراسات عديدة (13،75،74) أوضح جولد سميث Goldsmith أن الاكسين ينتقل من اسفل إلى أعلا كما ينتقل من اعلا إلى أسفل مع أن الانتقال من اعلا إلى اسفل يفضل اكثر.

إنتقال الأكسين في أنسجة النبات يحدث بسرعة كبيرة. ولو تركنا الإنتشار وهو الطريقة أخرى غير الإنتشار وهو الطريقة الرئيسية لإنتقال الاكسين كذلك فضلنا طريقة أخرى غير الإنتشار أو بالزيادة مع الإنتشار الحقيقة أن الاكسين ينتقل ضد تركيزاته العالية. سرعة انتقال الاكسين المسجلة في الراجع تختلف باختلاف نوع النبات المستعمل وظروف التجربة. السرعة تقريبا من 6.4 مم/ساعة إلى 26 مم/ساعة قد سجلت (135،1341).

الطريقة الحقيقية لإنتقال الأكسين مازالت مثار إختلاف. مجموعة من العلماء تعتقد ان اختلاف الشحنة الكهربائية مايين القمة والقاعدة للبادرة تتحكم في انتقال الأكسين (16:115). القاعدة في بادرة الشوفان مشحونة موجبة اكثر من القمة وكذلك الجزأ المظلم في البادرة المعرضة للضوء من جهة واحدة مشحون موجبا اكثر من الجهة المضاءة، وفي البادرة الموضوعة موازية للأرض الجزأ السفلي مشحونا موجبا أكثر من الجزأ العلوي. في كل هذه الاوضاع إنتقال الأكسين يحدث نحو الشحنة الموجبة الأكبر. الاعتراض الوحيد والمهم على هذه القاعدة هو أن إذا وضعت البادرة تحت مجال كهربائي عرضي فانها تنحني جهة الشحنة الموجبة (146). هذا عكس ما يحدث في الحركة الطبيعية للبادرات وهي ناحية الشحنة السالبة.

جريجورى وهنكوك Gregory and Hancock) اقترحا أن إنتقال الاكسين يمكن تتحكم فيه لدرجة ما النشاطات الحيوية في الخلية، هذا يعنى أن الطاقة تلعب دوراً في هذا المجال. وجدا أن غياب الأكسجين يثبط إنتقال الأكسين، وكذلك وجود المثبطات الحيوية. من الواضح من بحوث على قطاعات باذرات الشوفان أن معظم حركة الأكسين في النبات تحدث بطريقتين مختلفتين، واحدة تعتمد على الطاقة الحيوية والاخترى بالانتشار البسيط (75.74). الانتقال إلى اسفل في قطاعات بادرات الشوفان يحدث نتيجة الانتشار والنشاط الحيوى بينما الانتقال إلى أعلا يحدث بالانتشار العادى. هذا يمكن توضيحه بمقارنة حركة الأكسين في قطع الشوفان تحت الحو العادى وفي غياب الأكسين. لو وضعنا قطعة إسطوانية من بادرة الشوفان مايين مكميين للآجار العلوى يحتوى أكسين والسفلي لا يحتوى أكسين فان الأكسين ينتقل إلى القالب السفلي. مع أن لو أعيدت التجربة تحت غياب الأكسيون، إنتقال الاكسين إلى أسفل يقسف وكل إنتقال الاكسين إلى أسفل يقسف وكل إنتقال الاكسين يحدث بأدشد ورا أسفل ومن أسفل



شكل 73.17: مقارنة لتالير الدعالة الهوالية (خط متقطع) الله الدعالة الغير هوالية (خط متصل) على الامتصاص الكلى لقطع البادرات من مصدر علوى أو سفلى يحتوى على ^{14C} كاربكسيل نشط IAA (10⁻³M) After M. H. M. Goldsmith 1966. Plant Physiol. 41:15.)

إلى أعلا في الجوّ العادى وفي غياب الاكسجين موضح في شكل 3-17. لاحظ في شكل 17-3 تحت غياب الاكسجين أن الانتقال من أعلا إلى أسفـل لا يختلـف كثيراً على الانتقال من أسفل إلى أعلا.

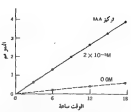
إنتقال الأكسين في المجموع الجذرى كذلك عموديا. انتقال الأكسين في المجموع الجذرى كذلك عموديا. انتقال الأكسين في اللجذور ليس كما هو في المجموع الخضرى معظمه من أسفل إلى اعلا أو بعيداً عن القمة النامية (185). أهمية هذا الاختلاف ما بين الجذور والسوق غير واضح، ولكن يظهر في الحالتين أن الاكسين ينتقل اساساً بعيداً عن موقع إنتاجه.

تأثيراته الفسيولوجية Physiological effects

منذ إكتشاف الأكسين والتعرف عليه كهرمون للنمو، معلومات كثيرة تراكمت تصف تأثيراته على نمو النبات. في بعض الحالات الاكسين يحفز النمو وفي أخرى يثبط النمو، وفي حالات أخرى وجوده ضروريا لنشاط الهرمونات الأخرى (السيتوكينين والجبرلين). لا نحتاج لذكر أن مناقشة النشاطات الفسيولوجية للأكسين لا يمكن حصرها في هذا الكتاب. سنناقش فقط علاقة الاكسين في أ_ إطالة الخلية ب_ التنحية الضوئية جـ التنحية الارضية دالسيادة الطرفية هـ تكوين الاورام ك_ التنفس.

إطالة الخلية Cell elongation

فى مناقشة سابقة فى هذا الكتاب، تكلمنا على الحالة الأسموزية فى الخلية الحية. وعرفنا أن غشاء الخلية وغشاء الفجوة العصارية اختيارية النفاذية وأن مذابات نشطة اسموزيا موجودة فى عصارة الخلية وفى السيتوبلازم. وقد ذكرنا أن تعادلا أسموزيا واقعا داخل الخلية، عندما تضغط محتويات الخلية على الجدار فانه يضغط عليها بنفس القوة. يعتقد أن الاكسين يمكن أن يغير الحالة المسببة فى التعادل كضغط الجدار أو التركيز الاسموزى، يزيد من إطالة الخلايا.



شكل 11.4: نمو قطع بادرات الشوفان في وجود الاكسين وبنونه. عند البداية طول القطع 5.0 مم. (Reproduced from P.M. Klein (ed). Plant growth regulation. Ames, lows: lows (Daiversity Press.)

فى معظم الدراسات على تأثير الأكسين فى إطالة الخلايا استعمل فيها اجزاء مقطوعة من النبات (مثلا قطع بادرات الشوفان أو اجزاء الجذور المقطوعة) لا يوجد فيها انتاج للاكسين. اجزاء النبات المستعملة بهذا الشكل تمثل وضعاً مثاليا لقياس تأثير الاكسين على إطالة الخلية. تأثير الاكسين المعطى من الخارج يمكن قياسه بدون تدخل من الاكسين المنتج داخليا.

فى دراسة لتأثير الاكسين فى اطالة الخلية فى قطاعات من بادرات الشوفان بونر الشوفان وندرات الشوفان وندرات الشوفان والأكسين وجداً فى غياب الأكسين المعطى من الخارج (شكل 41-4). باستعمال المثبطات المنافسة للأكسين وجد المعطى عدم إطالة الخلايا لايرجع إلى وجود بقايا من الاكسين فى قطع الشوفان.

من الملاحظة في شكل 17-4 أن تجاوب قطع الشوفان للتركيزات العالية من الأكسين عاليا جداً. بسبب في بعض الأحيان سرعة إطالة تساوى عشرة أضعاف سرعة إطالة في غياب الأكسين (23).

لقد سبق أن ذكرنا أن تأثير الأكسين في إطالة الخلايا يمكن أن يكون خلال تغير في الوضع الاسموزى للخلية. كيف يتم هذا؟ النظريات المعقرحة من البحوث الهامة في هذا المجال تقول أن الأكسين يمكن أو يزيد من محتويات الخلية الاسموزية. بوين نفاذية الخلية للماء. جرب يسبب نقصاً في ضغط المجار. دريسبب نقلة في تخيلق الجدار. هربسبب تخليق حامض نووى خاص (RNA) وبروتين (انزيم) الذي بدروه يزيد من بلاستيكية جدار الخلية وإطالته.

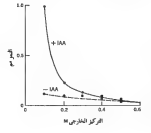
ا**لزيادة في المذابات الأسموزية:** كمية المواد المذابة الموجودة في عصارة الخلية يزيد في الخلايا المعاملة بالأكسين (44) مع هذا فان التركيز الاسموزى أو تركيز المواد النشطة اسموزيا لا يزيد (41-44-66) ويمكن انها تنقص (90).

حيث أن الضغط الاسموزى لايزيد، فإنه من الصعب الإعتقاد أن زيادة الأكسين من المذابات الاسموزية النشطة وحده مسئول عن زيادة حجم الخلية. في الحقيقة أن زيادة المذابات يمكن ان يكون نتيجة من وليس سببا في إطالة الخلابا.

مع هذا فان أردين ومن معه Ordin et - al أعطوا دفعاً بأن الضغط الاسموزى يلعب دوراً هاماً في إطالة الخلية. لقد وجدوا أن قطع الشوفان لا تتأثر بالأكسين عندما توضع في محلول مساويا لها في التركيز. النمو في قطع بادرات الشوفان حساساً جداً اذا وضعت في محلول أقل منها في التركيز (شكل 2-15).

زيادة الفاذية للعاء: نورترن Northern (126) لاحظ أن الأكسين ينقص من لووجة السيتوبلازم، هذا مما جعله يعتقد أن الاكسين يمكن ان يحلل بروتيـــن السيتوبلازم. هذا التحلل يطلق مواد نشطة أسموزيا في السيتوبلازم مما يزيد المنخط الاسموزى والذي يزيد بدوره إنتشار الماء داخل الخلية.

في مراجعة حديثة للبحوث (44) إنتقد الإعتقاد بأن الاكسين يزيد في نفاذيـة



شكل 2.7 : نمو قطع بادرات الشوفان كتأثير ثتركيزات إسموزية مختلفة. المذابـــات الأسموزيـــة حضرت بسكـــروز (M0.09) وكميات مختلفة من المانيثول.

(After L. Ordin et al. 1957, Plant 48:696. Adapted by permission from R. M. Klein (ed.). 1961. Plant growth regulation. Ames, lowa: lowa State University Press.) الخلايا للماء على أساس قياسات مباشرة لإمتصاص الماء المشع أوضحت أن الاكسين ليس له تأثيراً عليها.

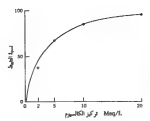
إنخفاض في ضغط الجلر: سبق أن لاحظنا أن توجد زيادة في كمية وليس تركيز المواد النشطة إسموزيا في الخلايا المعاملة بالأكسين. هذا أنه لايوجد تغيير في الضغط الاسموزى أو ضغط الانتفاخ مع أنه يوجد زيادة في حجم الخلايا، حتى يسمح لذلك لازم من حدوث إختلاف في خواص جذر الخلايا كنتيجة لتأثير الاكسين.

إنخفاض فى ضغط الجذر كان الاعتقاد السائد كنتيجة لتأثير الاكسين فى إطالة الخلايا. كيف يحدث هذا؟ غير واضح. فى المراحل الاولى من إطالة الخلية جذر الخلايا بدون تكوين مادة جديدة للجذر، مع هذا فان جذر الخلايا تصبح أغلظ فى نهاية فترة اطالة الخلية (13) هذا يين أن مادة جدار الخلية يمكن أن تتكون بعد المراحل الاولى من الزيادة فى النمو.

لقد لوحظ أن مطاطبة الخلايا (الزيادة العكسية) تزيد في الانسجة المعاملة بالأكسين فقط اذا زادت إطالة الخلايا الفير معاكسة (44) في غياب الزيادة في الطول الأكسين ليس له تأثير على الخواص المطاطبة لجذر الخلايا. الزيادة في المطاطبة يمكن أن تكون نتيجة لإطالة الخلايا وليس للأكسين.

الأكسين يزيد من بلاستيكية الجذر (الزيادة الغير عكسية) هذا واضح بدون نزاع في بادرات الشوفان. وقد وضح أن بلاستيكية جذر الخلايا تزيد قبل وخلال تسبب الاكسين في اطالة الخلايا (160). لقد اقدرح أن هذا راجعاً إلى النكسار روابط الكالسيوم في جذر الخلايا. الدجارب التي اثبتت ذلك قام بها ثايمان واشنايدر Cooil and (166) Thimann and Schneider وكويل وبوفر (6-17).

الزيادة في تخليق الجدار: مع أن لا يحدث تخليق جدر جديدة خلال تسبب



شكل 21.3; تأثير الكالسيوم المثيط على نمو قطع بادرات الشوفان المتسبب بالأكسين يحتمل أن السبب زيادة الكالسيوم لمقاومة جدار الخلية.

(After B. Cooil and J. Bonner. 1957. Plant 48:696. Adapted by permission from R. M. Klein (ed.). 1961. Plant growth regulation. Ames, lowa: Iowa State University Press.)

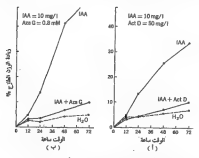
الاكسين في إطالة الخلايا. لا يوجد دليل مقنع أن هذا يسبب في إطالة الخلايا أو هو راجع إلى إطالة الخلايا أو هو راجع إلى إطالة الخلية. مع أن الحقيقة أن الأكسين يزيد من سرعة التنفس وبالتالي يزيد من الطاقة المنتجة التي يمكن أن تستعمل في تكوين مادة جدر جديدة. مرة أخرى أنه غير معروف أيهما اسبق الزيادة في التنفس أو الزيادة في اطالة الخلايا.

تكوين حامض نووى محاص أو تخليق بروين: الدراسات على تأثير الاكسين في زيادة طول جلر الخلايا تقترح أن الأكسين يؤثر في نقطة قريبة جداً من مستوى الجينات من الواضح أن توجد علاقة بين تأثير الاكسين على الاحماض النووية والنمو، هذه العلاقة إقترحها أو لا إسكوج Skoog في 1954. منذ ذلك الوقت هناك بحوث كثيرة تساند مقترح إسكوج الذي يقول تأثير الاكسين في تنظيم النسو له علاقة مع التغيرات الحيوية في الاحمساض النوويسة نظيم النصاف النوويسة

الحقيقة أن الاكسين المعطى من الخارج يسبب تكوين الاحماض النووية والبروتين الجديدين في انواع كثيرة من الأسبجة النبائية. مثلا الاكسين يسبب تكوين RNA والبروتين في اوراق الراو rhoeo) وخلايا الخميرة (151) yeast وفي قطح سيقان البازلاء (33) وجدار ثمرة الفول (143) وقطع من بادرات الشوفان (113) باستعمال مثبطات خاصة للتغيرات الحيوية لقد ثبت أن نشاطات

الأكسين هذه لها علاقة بزيادة الاكسين لبلاستيكية الجملر وزيادة الخلية في الحجم. أربع مثبطات في العادة تستعمل في هذه الدراسة اكتينومايسيسن actinomycin و 8 أزقوانين actinomycin D و 8 أزقوانين actinomycin والبيورمايسين puromycin. هذه الاربعة مواد تنبط تكوين الاحماض النووية والبروتين بطريقة أو أخرى. من الممكن هنا أن يفضل استعراض البحث الذي استعملت فيه مثبطات التحولات الغذائية لتوضيح دور الاكسين في توسع الخلايا.

اسطوانات من درنة الخرشوف artichoke المنقوعة في الماء لمدة 24 ساعة تتجاوب للمعاملة بالأكسين بنمواً كبيراً. هذه الزيادة في النمو تصحبها زيادة ملحوظة في تكوين أحماض نووية وبروتين جدد. مع هذا لو أضيف اكتينومايسين D (50 ملجم/لتر) أ 8 أزفوانين (0.8 مليمول) مع الأكسين فأن تأثير الاكسين تقريبا يلغي كلبا (شكل 7-17) (125). الحقيقة أن مثبطات التغيرات الحيوية لتكوين RNA والبروتين تلفي تأثير الاكسين على اسطوانات درنات الخرشوف تؤكد أن تأثير الاكسين الأولى في زيادة جدر الخلايا له



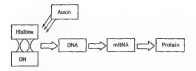
شكل 7:17: تأثير (أ) أكيتومايسين 10، (ب) 8-أرجوانين علسي تسبب الأكسين في نمو أقراص دونات الخرشوف المعمر. (After L.D. Nooden. 1968, Phant Physiol, 43:140.)

علاقة مع التغيرات الحيوية في الاحماض النووية، نفس النتائج مع المثبطات سالفة الذكر لوحظت في انسجة نباتات مختلفة.

هذه النتائج تضع التأثير الاولى للاكسين قريبا جداً من مستوى الجينات. نظرية جذابة أن الاكسين بطريقة ما يسرح الجينات المربوطة والذى بدورها تطلق التمبليت DNA - template وتلكى وسبب تكوين انزيم جديد تطلق التمبليت DNA - template والذى يسبب تكوين انزيم جديد أو اكثر والذى يربد من بلاستيكية جدر الخلايا وزيادة حجمها. يمكن ايجاد ما يساند هذه النظرية فى البحوث على نمو قطع بادرات الشوفان حيث تزيد عند معاملتها بالانزيم 3 جلو كنيز 3 والمدومة و المحلوكوز 1,3 و والمحالتها بالانزيم و جلوكني والمدومة والمدورة الشهام والانفرتيز glucose links وجدت الهمسيلولسوز وحامض الاسكوريك اكسيديز invertase وجدت انها محتويات وحامض الاسكوريك اكسيديز ascorbic acid oxidase وجدت انها محتويات مهمة لبروتين جدر الخلايا. واخيراً وجد فان وماكلكسلان Maclachlan أن معاملة أنسجة بادرات البازلاء بالاكسين يزيد من انتاج انزيم سلوليز cellolase و.

كل خلايا النبات تحتوى على كمية كاملة من الحمض النووى DNA وهو خاص لكل نوع من أنواع النبات. كل الجينات موجودة ولكن ليس كلها نشطة في نفس الوقت، في كل خلية توجد عدد من الجينات النشطة وعدد آخر مكبوتة repressed genes. ولهذا نجد اختلاف في الخلايا التي تحتوى على نفس عدد الجينات (158). الجين يمكن أن يكبت بحمضه النووى DNA المركب مع بروتينات قاعدية تسمى هستونس histones ويكون هستون نووى mucleohistones تكوين وتحلل هذه المركبات يمكن أن التحكم في حالة الجينات. يمكن أن الاكسين بطريقة ما يطلق الجين بفصل الهستون النووى واطلاق حامض نووى DNA (شكل 71-8).

هناك قصور هام فى نظرية أن الأكسين يسبب زيادة جدر الخلايا بطريقة تكوين انزيمات جدر الخلايا. الزيادة فى سرعة النمو بالمعاملة بالأكسين يمكن ان يلاحظ فى فترة عشرة دقائق أو أقبل (63)، ومن الملاحظ أن المعاملة بالاكسين لا تغير من كمية البروتين فى أقل من ساعة واحدة. هذا من الممكن



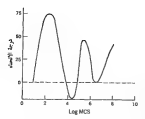
هُكُل 28.1: رسم تخفيطي يوضح كيف يطلق الأكسين 28.1 DNA-template وسميرة المقال المتعادل بكاره وسميرة اللذي يسيم لتخليل PNA المتعادل بكاره مستون (مركب PNA مستون) اللذي يسيم الأكسين بطلق DNA نشط لتخليق RNA و mRNA الجميد يسبب تخليق المروقين العمديد.

أن يلغى تكوين الأنزيمات كتأثير للأكسين في زيادة جدر الخلايا.

التنحية الضوئية Phototropism

عندما يعرض نبات نامى للضوء من جهة واحدة فان النبات ينحنى جهة الضوء. سبب الانحناء، هذا هو إطالة الخلايا فى الجهة المظلمة اكثر من إطالة الخلايا فى الجهة المضاءة. هذا الاختلاف فى إستجابة النبات للضوء يسمى التنحية الضوئية سببه التوزيع المختلف للأكسين، التركيز العالى للأكسين فى الجهة المظلمة.

أى دراسة لنظام التنحية الضوئية في النبات جعلتها صعبة الحقيقة أن الإستجابة تختلف باختلاف شدة الضوء. دو باى ونيورنبرج Dubuy and (69) Dubuy and استجاء بادرات الشوفان للتنحية الفنوئية للنسوء من جهة واحدة لمدى واسع من شدة الضوء وصلت إلى انحناء واحدة سالبة وثلاثة انحناءات موجبة (شكل 17-9) لاحظ في شكل 17-9 أن اذا اعطيت شدة اضاءة مناسبة فان البادرة تنحنى بعيداً عن الضوء (إنحناء سالب). في مناقشتنا سألتزم بالانحناءة الموجبة الأولى، حيث أن أغلب بحوث التنحية الضوئية كانت عليها.

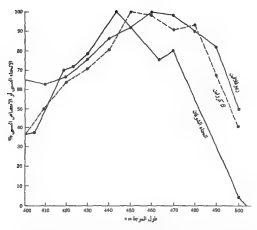


شكل 17.6: تأثير شدة الضوء على التنحية الضوئة في بادرات الشوقان. (Data from Dubuy and Nuerenbergh. 1994, Ergeb. Biol. 10:207 Redrawn from Went and Thimann. 1937, Phytho-pormones. New Rork: Magemillan.)

محاولات كثيرة عملت لشرح وجود تركيزات عالية من الاكسين في الجهة المظلمة من البادرة المعرضة للضوء من جهة واحدة. هذا الاختلاف في توزيع الاكسين يمكن ان يكون سببه تخميل الضوء للأكسين. activation of auxin أو أنقال الاكسين جانبيا inactivation of auxin أو أنقال الاكسين جانبيا inhibition of basipetal transport of auxin.

تغميل الفنوء للأكسين: من المعروف أن الأكسين لا يمتص اشعة الضوء في الجزأ المرئى من الطيف. مع هذا عندما نعرض بادرة الشوفان للضوء من جهة واحدة فانها تنحنى ناحية الفنوء. حيث أن جزىء الاكسين لا يمتص الضوء مباشرة فيجب وجود مستقبل للضوء (صبغة) له القدرة على امتصاص الضوء في الجزأ المرئى من الطيف وبعدها بسبب تخميل جزىء الأكسين.

في تأثير الوان الطيف على إنحناء بادرة الشوفان، أعلا انحناءة تحدث في حوالي 455 mm. إذا كان الإنحناء سببه تخيل الضوء للأكسين في الجزأ المضاء من البادرة، فإن تأثير الوان الطيف على التنحية الضوئية يكون نفسه تأثيره على تخميل الأكسين. اذا كان تكسير الأكسين بالضوء المرثى تدخل فيها إمتصاص الصبغات للضوء يكون امتصاص المعبغ للضوء يتبع تأثير الوان الطيف في تكسير الأكسين. نوعين من الصبغات وجلت في خلايا النبات تمتص الضوء قريا جداً من تأثير الضوء على انحناء بادرة الشوفان (شكل 10-17). هذين الصبغين هما



شكل 10.17: امتصاص 6 كروتين وريوفلافين لألوان الطيف بمقارنتها بتأثير ألنوان الطيف علمي إنحناء بادرات الشوفان.

(Absorption spectra of β -carotene and riboflavin from A.W. Glaston and R.S. Baker. 1949. Action spectrum for Avena curvature from K.V. Thimann and G.M. Curry. 1960.)

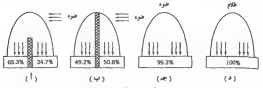
بيتا كروتين a carotene ورييوفلافين riboflavin. السؤال أى الصبغتين يمكن أن تدخل في تكسير الأكسين؟ لم يحصل على اجابة إلى الآن.

من دراسات عملت خارج أنسجة النبات هناك ما يلل أن الريوفلافين هو الذي يستقبل الضوء في عملية تخميل الأكسين. يمكن أن تكون اكبسر الدلائل ضد البيتا كروتين هو أن النباتات التي لا تحتوى على هذه الصبغة تنحنى ناحية الضوء (173)، الحقيقة أن البيتا كروتين يحمى الأكسين ولا يدخل في تكسيره هذا معتقد بعض البحاث. البيتا كروتين يمكن أن يتلخل في امتصاص الضوء أو يمكن أن يكون مادة للتأكسد بلل الأكسين. هذين طريقتين محتملتين

لحماية البيتاكروتين للأكسين (138،137).

فى وقتنا الحاضر نظرية تخميل الاكسين بالضوء لها أنصار قليلون، أحد الاسباب أن فى داخل الخلايا تخميل الاكسين بالضوء لم يوضح جليا. هناك دراسات عديدة لم تستطيع توضيح فرق حقيقى فى كمية الأكسين بعد التعرض للضوء من جهة واحدة.

إنتقال الاكسين جانبيا: هناك دلاكل كثيرة مع صحة نظرية قدرة الضوء من جهة واحدة في تسبب انتقال الاكسين جانبيا (168:33:32). التنحية الضوئية سببها الضرء بسبب إنتقال الأكسين إقترحها كل من كلودني وونت. هذه النظرية (176). تفسيرهما أصبح معروفا بنظرية كلودني وونت. هذه النظرية جدها وطورها ودافع عنها برقز W. R. Briggs والعاملون معه في جامعة كاملا وجزئيا بالطول. لقد وضحوا أن الأكسين ينتشر داخل مكعبات الآجار من قدم البادرات المعرضة للضوء من جهة واحدة اكثر تركيزاً في الجهة المظلمة من البادرة (1883). مع هذا لا يوجد فقدان كبير للأكسين من القمم المعرضة المعرضة المعرضة المعرضة المعرضة المعلمة



شكل 11.17: تسبب الفعره في إنتقال الأكسين جانبياً في قدم بادرات الذرة (أ) قمة البادرة مقسومة جزئياً بعامة زائدة بعاجز زجاجي عمودياً على مصدر الفعرء الجانبي. لاحظ أن أكثر من 65% من الأكسين الخارج من قمة المبادرة في مصدر المائلة على مصدر المائلة على مصدر المعالمة أن الاتقال المعالمة أن الاتقال المجانبي أوقف تماماً بالحاجز الزجاجي، كل جانب من قمة بادرة الشرفان (المظلم والصداعة) تعلى تعلى تعلى نفيها نفس كمية الأكسين. (جه أو (د) كمية الأكسين الخارجة من القصم الكاملة متساوية في الضوء أو الظلام.

(Data of W. R. Briggs, 1963, Plant Physiol, 28:237)

للضوء عندما تقارن مع القمم المتروكة فى الظلام، هذا يتعارض مع نظرية تخميل الأكسين بالضوء (شكل 17-11).

لاحظ في شكل 11-17 أن عندما تكون القمة مقسومة جزئياً بقطعة من الزجاج الرقيق تاركا أقصى القمة فإن النصف المظلم من القمة يحدي على ضعف كمية الاكسين الموجود في النصف المضاء. مع هذا فعندما تكون القمة مقسومة بالكامل لا يوجد أى فرق في كمية الاكسين في الجهتين.

كما في نظرية تخميل الاكسين بالضوء يجب وجود مستقبل للضوء حتى يمتص الطاقة اللازمة لانتقال الاكسين جانبيا. لأسباب ذكرت سابقاً بيتا كروتين وربيوفلافين هما الصبغتان اللتان أخذتا كل الاهتمام في هذا الموضوع ومع هذا لا يوجد دليلا قاطعا لنشاط هاتان الصبغتان في التنحية الضوئية.

اعتراضاً لنظرية تحول الأكسين الجانبي جاء من بحوث عديدة لم توضح فيها توزيع الأكسين جانبيا استعمل في هذه البحوث الأكسين المشع الماله المعطى من الخرج لبادرات تحت التحية الضوئية (33).439.03). مع هذا برقز Briggs (33) الخراج لبادرات تحت التحوث أن النشاط الاشعاعي في جميع الاسجة هو الملاحظ بدلا من النشاط الإشعاعي الداخلة في مكعبات الآجار. حيث أن التحية الضوئية سببها الأكسين المتحرك، وهو كمية قليلة من الأكسين الكلى الموجود، تحليل النشاط المشع لكل الأنسجة يمكن أن يسبب ضياع أي فرق في الاكسين المتحرك.

تبيط انقال الاكسين إلى أسفل: هناك بحوث عديدة تنبت فكرة أن التنحية الضوئية سبها الضوء يغبط انتقال الأكسين إلى أسفل (122.78). تغبيط انتقال الأكسين إلى أسفل في الجهة المضاءة في البادرات المعرضة للضوء من جهة واحدة يسبب الانحناء الموجب، القمم المقطوعة من بادرات اللرة التي كانت معرضة للضوء من جهتين تئبت انها تنقل 40% اقل أكسين من قمم البادرات التي لم تعرض للضوء من جهتين تئبت انها تنقل 40% اقل أكسين من قمم البادرات التي كمنف إنحناء بادرات الشوفان (الاكسين المعطى من الخارج) يسبب تقريبا

00% نقص في الإنحناء. هذه النتائج مع الحقيقة أن الضوء يسبب انتقال الاكسين 4° المعطى من الخارج جانبيا مازال في حاجة لتوضيح يمكن أن تكون اعتراض قوى لنظرية انتقال الاكسين جانبيا. مع ذلك فان أنصار تثبيط الضوء لانتقال الأكسين جانبيا. مع ذلك فان أنصار تثبيط الضوء لانتقال الأكسين إلى أسفل في حاجة لشرح كيف يحدث هذا.

التنحية الارضية Geotropism

لو وضعت بادرة كاملة في وضع موازيا لسطح الارض فان مجال الجاذبية الارضية يؤثر في طريقة نموها. نمو الساق تحت هذه الظروف سيكون إلى أعلا حتى يأخذ وضعه العمودي مرة أخرى، ونمو الجذر يتجه إلى أسفل حتى يصبح عموديا كذلك. في هذه نشير إلى الساق بأن العضو الذي له تنحية ارضية سالبة وإلى الجذر بأن العضو الذي له تنحية أرضية موجبة. مثل التنحية الضوئية التنحية الارضية يتحكم فيها التوزيع الغير متساوى للأكسين. بعكس التنحية الضوئية التنحية الارضية المؤثر فيها قوة الجاذبية على توزيع الاكسين وليس الضوء. نظرية كلودني وونت تقدم لنا شرحاً للتنحية الارضية كما في التنحية الضوئية. لقد اقترحا أن الفرق في النمو في أي عضو اذا وضع أفقيا يرجع إلى تراكم الاكسين في الجانب السفلي. لقد اقترحا أن الاكسين ينتقـل جانبيـا من أعلا إلى اسفل بسبب الجاذبية. هذا كان معروفًا منذ سنة 1930 من ابحاث دولك Dolk (58) على قمم بادرات الشوفان والذرة. لقد وجـد دولك ان وضع البادرات ليس له تأثير على كمية الاكسين المنتشر منها. مع هذا كمية الأكسين المنتشر من النصف الاسفل من قمة بادرة موضوعة أفقيا اكبر من النصف العلوي، تجارب دولك أعيدت عدة مرات (75،73،72) والنتائج كانت متساوية. تراكم الأكسين في الجزأ الاسفـل من الساق المـوضوع أفقيـا يسبب نمـوأ سريعاً في النصف الاسفل من الساق وهذا بسبب انحناء الساق إلى اعلا. الجذر الموضوع أفقيا ينمو ناحية الارض مع أن الاكسين يتركز في الجانب السفلي. الجذور اكثر حساسية للأكسين من السوق، وتركيزات الأكسين التي تسبب إطالة الخلايا في السوق تثبط إطالة الخلايا في الجندور. تراكم الاكسيـن في الجزأ الاسفل من الجذر الموضوع أفقيا يسبب تأخير إطالة الخلايا في هذا الجزأ. ولا يخفى علينا أن تركيزات الاكسين في الجزأ العلوى يتناقص إلى الحد الذي يصبح فيه يزيد في اطالة الخلايا في الجذر تأثيرات الاكسين من تأخر إطالة الخلايا في الجزأ العلوى يسبب انحناء الجلايا في الجزأ العلوى يسبب انحناء الجذر إلى أسفل.

شرح كيف مجال الجاذبية يؤثر في انتقال الأكسين جانبيا غير واضح. من السهل شرح هذا بأن طبيعة جميع المواد التي لها كتلة تسحب بالجاذبية. مع ذلك هناك عدة بحوث تقترح أن تأثير الجاذبية في أنتقال الاكسين جانبيا هو أنتقال نشط (1930ها). اذا كان هذا صحيحا فلا يمكن ملاحظة تأثير الجاذبية الارضية في النبات تحت ظروف غير هوائية. غياب تأثير الجاذبية الارضية تحت ظروف غير هوائية وضحتها بعض البحوث (1869ها) وأخرى فشلت (23). كذلك بعض البحاث يعتمد أن جسم الموازنة الذي يتحرك بفعل الجاذبية هو سبب انتقال الاكسين جانبيا في التنحية الأرضية (190،1018ها). كيف حركة جسم الموازنة تحت فعل الجاذبية الارضية يزيد من الحركة الجانبية للأكسين غير واضح إلى حد الآن.

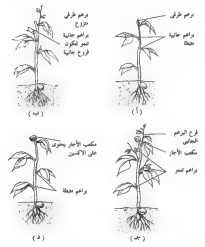
السيادة الطرفية Apical dominance

قبل إكتشاف أن الهرمونات تسبب تنظيم النمو في النبات، لاحظ علماء النبات سيادة البرعم الطرفي على البراعم الجانبية في انواع كثيرة من النباتات. لقد لاحظوا أن البرعم الطرفي أو العلوى في النباتات الوعائية سريع النمو مع أن البراعم الإيطية تبقى خاملة، نفس الظاهرة لوحظت في نمو السيقان الجديدة في عدة انواع من الشجر. في الحقيقة طريقة نمو انواع كثيرة من النبات تمشل ظاهرة السيادة الطرفية. النباتات التي تنمو عاليا وغير متفرعة تمثل سيادة طرفية قوية بينما النباتات التي لا تنمو عاليا أو شكل شجيرات تمشل سيادة طرفية ضيفة.

التأثير القوى للبرعم الطرفي على البراعم الجانبية يمكن توضيحه بقطع هذا

البرعم. فى غياب البرعم الطرفى البراعم الجانبية تبدأ النمو، مع أن فى وقت قصير البرعم الابطى القريب من البرعم الطرفى يصبح سائداً على بقية البراعم ويسبب لهم خمول مرة أخرى.

اسكوج وثايمان Skoog and Thimann هماأول من فسر السيادة الطرفية سببها الاكسين المنتج في البرعم الطرفي ينتقل إلى أسفل ويسبب خمول البراعم الإبطية. نزع البرعم الطرفي لنبات الفول ووضع مكانه قطعة من الآجار النتيجة



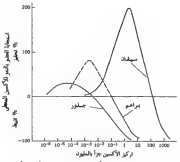
شكل 12-17: (أ) نبات عادى (ب) نبات نزع البرعم الطرفى، نزع تبيط نمو البراعم الجانية (ج) نبات نزع البرعم الطرفى ووضع مكانه مكسب الأجار، لا يوجد تثبيط لنمو البراعم الجانية. (د) نبات نزع البرعم الطرفى ووضع مكانه مكمب آجار يحترى AAA يتبع عنه تثبيط نمو البراعم الجانية.

كما هى متوقعة نمو البراعم الإبطية، اذا وضع مكان البرعم الطرفى قطعة من الآجار تحتوى على أكسين فانها تمنع البراعم الإبطية كما لو كان البرعم الطرفى موجوداً (شكل 12-12).

قبل تجارب اسكوج وثايمان لوحظ ان البرعم الطرفي يحتوى على أكسين أعلا من البراعم الابطية. هذه الحقيقة قادة إلى اجراء التجارب على نبات الفول، علماء وظائف اعضاء النبات إلى حد الآن لم يستطيعوا تفسير لماذا البراعم الابطية يؤثر فيها أكسين اقل كثيراً من الاكسين الموجود في البرعم الطرفي. والذي يجعل المشكلة اكثر تعقيداً أن البرعم الطرفي ينمو جيداً في وجود هذه النسبة العالية من الأكسين.

البرعم الطرفعى ليس المصدر الوحيد للأكسين. الاوراق الصغيرة النامية كذلك تنتج أكسين، وقد وضح أن الاكسين المنتج في هذه الاوراق يمكن أن يسيب خمول البراعم الإبطية (142).

هذا التفسير لليسادة الطرفية مازال يستقبل النقد المتزايد من عدة بحاث. مثلا المدراسة التي عملت على (syringa vulgaris) filac وضحت أن الكراسة التي عملت على نبات ليسلك syringa vulgaris) وضحت أن الاكسين المنتج في الأوراق الضعيفة الناضجة في هذا النبات له تأثير اكبر في تثبيط النمو في البراعم الابطية من الاكسين المنتج في البرعم الطرفي (39). زيادة



شكل 13.17: منحنيات توضع تأثير تركيرات مخطف للأكسين (After L. J. Audus, 1959, Plant growth substances, New York: Interscence Publishers.)

على ذلك فان حمول البراعم الإبطية لا يحدث فقط تحت الأوراق الناضجة على الساق ولكنه يحدث حتى في البراعم التي موقعها أعلا من هذه الأوراق. هذا يرجع إلى انتقال تأثير الاكسين إلى أعلا على الساق. شمبةنات هذا يرجع إلى انتقال الأكسين يمكن لا يؤثر في السيادة الطرفية ولكن كما سبق ذكره انتقال الاكسين يمكن أن يحدث في اي إتجاه في احوال كثيرة هذا يجعل تأثير الاكسين يمكن حدوثه في مناطق أعلا كما في مناطق أسفل انتاجه.

اكبر إعتراض على نظرية ثايمان للسيادة الطرفية كانت من جريجورى وفيل (32 وحصلا على gregory and Veale على (84) gregory and Veale على نتائج مدهشة. لقد وجدا أن تأثير الاكسين على نمو البراعم الأبطية يتحكم فيه الموضع الغذائي للنبات. اذا أعطى نبات الكتان flax احتياجاته الكاملة من النيتروجين خلال فترة نموه، عند فترة نموه القصوى فان البراعم الإبطية لا يؤثر فيها الاكسين. وعندما يكون نبات الكتان ناميا تحت ظروف ناقصة من

النيتروجين فان البراعم الإبطية تقف النمو عند معاملتها بالاكسين.

تكوين الجذور Root initiation

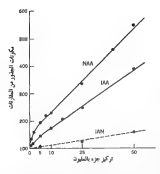
كما سبق ذكره فان نزع القمة النامية في الساق ينقص كثيراً من سرعة نموه. وبالمكس نزع القمة النامية في الجذر ليس له تأثيراً يذكر على سرعة نموه (181). في الحقيقة نزع أقل من 1 مم من القمة ينتج عنها زيادة صغيرة جداً في سرعة النمو ولكنها معنوية (41). اذا وضعت القمة المقطوعة في مكانها فانها تؤخر نمو الجذر (41'42) قمم البادرات تنبع نفس طريقة قمم الجذور، تؤخر نمو الجذر عندما توضع في مكان قمته هناك قليل من الشك أن قمة الجذر وقمة البادرة تفرز مادة تؤخر النمو في الجذور، هذه المادة عرفت بانها اندول 3 حامض الخليك 184 (100).

من الممكن أن نتسائل هل تأثير الأكسين يختلف اساساً في الجذور عنها في السوق؟ السوق؟ لقد وجد أن تأثير الاكسين في الجذور مساويا لتأثيره في السوق، ولكن تركيزات الاكسين التي تزيد نمو الساق تثبط النمو في الجذر . بالاحرى الجنور اكثر حساسية للاكسين من السوق (شكل 11-13). إطالة الجذور يمكن الحصول عليها باستعمال تركيزات قليلة من الأكسين (75،79).

إعطاء الجذور تركيزات عالية من الأكسين لا يسبب فقط تأخير النمو الطولي ولكنه يسبب زيادة ملحوظة في عدد أفرع الجذور. إعطاء الاكسين في معجون لينولين Anolin في نهاية ساق صغيرة يزيد من سرعة تكويمن عدد من الجذور عليه. هذا الاكتشاف ليس علميا فقط، ولكنه فتح الباب لاستعمال الأكسين تجاريا في زيادة تكوين الجذور على قطع السوق في النباتات الاقتصادية. شكل الواحدور في بادرات الفاصولياء.

الإثمار اللاإلقاحي Parthenocarpy

عند سقوط حبوب اللقاح واخصاب البويضات في الزهرة تبدأ عملية نسو

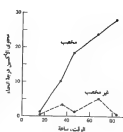


مُكُلُّل 18-12: منحيات توضع تأثير ثلاثة الكسيات على زيادة تكوين مكونات المسلول المسل

معقدة لانشاء الثمار نمو الرحم واحيانا الأنسجة الاخرى المتعلقة بالتبخت يحدث بسرعة كبيرة. معظم هذا النمو السريع يحدث باتساع الخلايا، ظاهرة اتساع الخلايا ناتجة من الأكسين كما نعلم.

يظهر من الوصف السابق لإنتاج الثمار أن سقوط حبوب اللقاح على الميسم وعملية الاخصاب مربوطة بتطور الثمار _ يمكن باطلاق نوعاً من المنبهات.
تطور الثمار بدون إخصاب يحدث في بعض الاحيان وفي الحقيقة أنه عام في
عالم النبات. تطور الثمار بهذه الطريقة يسمى الاثمار للاإلقاحي؛ والثمرة التي
نتج بهذه الطريقة تسمى ثمرة للاإلقاحية.

الحقيقة دائما أن في أغلب الباتات لا يحدث تطور للثمار بدون إخصاب. بأى طريقة يمكن إخصاب البويضة يسبب تكوين الثمار؟ منذ سنة 1902 مزارت (177) وجد أن إنتفاخ جدار الرحم في الحمضيات يمكن أن تسببه حبوب لقاح ميتة. ثم تبعه فيتنج (55) وجد أن المستخلص المائي لحبوب اللقاح يمنع سقوط الازهار وكذلك يزيد من نمو جدار الرحم في الحمضيات. لعدم الاهتمام أو لصعوبة موضوع البحث ترك انتاج الثمار للاإلقاحي بدون بحث لمدة 20 سنة . يسود 1934



شكل 21.5; الزيلاة في كمية الأكسين المتحرك في مبيض الدخان التأثيم من الأخصاب. (After R.M. Muir. 1942. Am. J. Botany 29:716 Redrawn from A. C. Leoppold. 1955. Auxins and plant growth. Los Angeles: University of California Press.)

حيث نجع في إنتاج ثمار لاإلقاحية باستعمال مستخلص حبوب اللقاح في نبات الخيار. بتحليل محتويات هذا المستخلص وجد انه يحتوى على أكسين (161). واخيراً جستافسن Gustafson وضع أنه بالأمكان إنساج فاكهة لاإلقاحية باستعمال الاكسين (IAA) في معجون اللانبولين لمياسم الأزهار.

موير Muir) وجد أن بعد الاخصاب مباشرة ترجد زيادة كبيرة في المحتوى الأكسيني لمبايض أزهار الدخان. ولم يلاحظ أى زيادة بدون إخصاب (شكل الأكسين لمبايض أزهار الدخان. ولم يلاحظ أن نبوب اللقاح يزيد بكمية كبيرة الاكسين المستخلص من أزهار اللخان. هذا جعله يقترح أن انبوب اللقاح ينتج الأنزيم الذي يساعد على انتاج الأكسين، هذا المقترح أيده لند 116 (101) الذي وجد أن أنبوب اللقاح ينتج إنزيم يستطيع تحويل الحامض الاميني تريتوفان إلى أكسين.

واضح من المناقشة السابقة أن الاكسينات تلمب دورًا مهماً في تطور الثمار. الظاهر أن سقوط حبوب اللقاح ونمو إنبوب اللقاح. والاخصاب كلها تساعد على تدفق الاكسين المسئول على تطور الثمار. مهمى كانت كمية الأكسين الموجودة في حبوب اللقاح لا تكفى لتكون مسئولة على التركيز الكبير الموجود في الرحم بعد الإخصاب (81). مع أننا سبق أن افترضنا أن إنزيماً يمكن أن يطلق من نمو إنبوب اللقاح الذي يسبب إنتاج أكسين من مادة أولية مثل التربيتوفان.

فى الطبيعة تطور الفاكهة لاإلقاحيا يحدث بوجه عام فى عالم النبات، هذا جعل البعض يعتقد أن الاكسين ليس له أى دور فى تطور الثمار. مع ذلك جستافسن (86) وجد أن رحم أزهار النباتات التى تنتج ثماراً لاإلقاحيا فى الطبيعة يحتوى على أكسين أعلا بكثير من رحم أزهار النباتات التى تحتاج إلى إخصاب لانتاج الثمار.

سقوط الاوراق والفاكهة Abscission

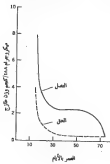
قوة تحكم الأكسينات الطبيعية على سقوط الاوراق ظهرت في سنة 1933، عندما أوضح ليباخ Laibach و104) وجبود مادة في مستخلص نبات الأرشد grothid pollinia يستطيع أن يمنع السقوط. هذه الملاحظة زاد اكدها لارو (109) La Rue الذى اوضح تأثير عدة أكسينات صناعية في تأخير سقوط أوراق نبات الكوليوس coleus. منذ ذلك الوقت بحوث كثيرة أثبتت هذه الملاحظة، أوضحت أن الاندول 3 حامض الخليك (IAA) عامل مهم في سقوط اعضاء النات 6).

قبل سقوط اعضاء النبات، طبقة من الأنسجة اتتكون في قاعدة هذا العضو، هذا النسيج هذا النسيج من السهل تمييزه عن بقية الأنسجة المحيظة. هذه الطبقة من النسيج تمرف بمنطقة السقوط جدرانها رقيقة تعرف بمنطقة السقوط جدرانها رقيقة وتقريباً خالية تماماً من اللجنين والسوبريين (147). في معظم الاحيان عدة إنقسامات للخلايا تقدم الإنفصال، مع أن الانفصال يحدث بدون إنقسام للخلايا في عدة انواع من النبات (6). هذا يثبت أن إنقسام الخلايا غير ضروريا للإنفصال ولكنه مهم في تكوين أنسجة النذب التي تحمى الجرح المتسبب من السقوط (71).

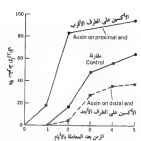
في ملخص للبحوث المنشورة على السقوط وصفا ادكوت ولنش (6) addicott and Lynch ثلاثة أنواع لذوبان الخلايا التي تسبب السقوط. في بعض الحالات الطبقة الوسطى لجدار الخلية تنوب ما بين طبقتين من الخلايا الجدار الاولى يقى كاملا. ويمكن أن تنوب الطبقة الوسطى مع الجدار الاولى. وفي حالات قليلة تنوب كل الخلايا.

بذل علماء النبات جهداً كبيراً للوصول إلى إجابة السؤال ماهى العوامل التى تقود إلى سقوط اعضاء النبات؟ من المعروف أن نزع نصل الورقة يسبب فى وقت قصير إلى سقوط العنق. كما وضع سابقاً أن من مراكز إنتاج الأكسين فى النبات هو نصل الورقة والذى ينتقل منها خلال العنق إلى الساق. لهذا فان الاكسين يمكن أن يتحكم فى سقوط الاوراق. هذا وضحه تماماً شوجى ومن ناحكمين يمكن أن يتحكم فى سقوط الاوراق. هذا وضحه تماماً شوجى ومن ناضجة يحتوى على كمية عالية من الاكسين بالمقارنة بالعنق. عندما تتقدم الأوراق بالعمر تتناقص كمية الاكسين الموجودة فى النصل حتى تصل إلى نقطة قرية من ذلك الموجود فى العنق (شكل 16-17). عند هذه النقطة تصبح الاوراق صفياء وجاهزة للسقوط.

في سلسلة من التجارب البسيطة ولكنها ذكية وضحا أذكوت ولنش (5) أن أهم عامل في التحكم في السقوط هي حالة التسلسل الاكسيني خلال طبقة السقوط. خلط الاكسين في معجون اللانيولين ووضعه على عنى الورقة المنزوع نصلها على الجانب القريب أو البعيد من الساق لنبات الفاصولياء له تأثيراً كبيراً على مرعة سقوط العنق. اذا كان قريبا من الساق يسرع السقوط العنق. اذا كان بهياً

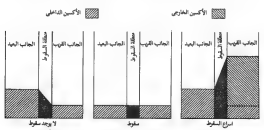


شكل 26-17: نقصان في المحسوى الأكسيسي المنتقل في نصل وأعناق الأوراق بالزيادة في العمر. (After K. Shoji et al. 1951. Plant Physiol 26:189.)



شكل 17.17: تأثير إعطاء الأكسين للجانب القريب والجانب البعيد (105 مجم/أتس) لعنق الورقة المنزوعة النصل على سقوطها. (After F.T. Addicott and R.S. Lynch. 1951. Science 114:688.)

يؤخر السقوط (شكل 17-17). لقد أصبح معروفا أن تسلسل تركيز الأكسين خلال منطقة السقوط وليس تركيز الأكسين الذى يمكن ان يمنع سقوط الاوراق. هذه النظرية تثبت أن سقوط الاوراق لا يحدث عندما يكون التسلسل الأكسيني عاليا بالاخرى عندما يكون تركيز الاكسين عاليا ناحية نصل الورقة ومنخفضا جهة منطقة السقوط. السقوط يحدث عند ما يكون التسلسل منخفضا أو منعدماً ويزيد عندما ينعكس هذا التسلسل. هذه العلاقة موضحة في شكل وجداً (18-17). من الملاحظ ان روسيتر و جيكوبس 18-2008

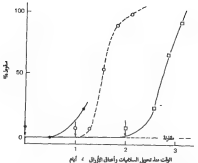


شكل 17-18: الملاقة بين المحتوى الأكسيني خلال منطقة السقوط وسقوط الأوراق. (.After F.T. Addicot and R.S. Lynch 1955. An. Rev. Plant Physiol. 6:211)

أن الورقة الكاملة لنبات الكرليوس تسرع في سقوط اعناق الاوراق المنزوع نصولها المجاورة لهما. هذا يوضح أن الاوراق الكاملة تمثل مصدر قريسا للاكسين لأعناق الاوراق. كذلك وضع الأكسين على قمة عنق ورقة من ورقتين متابلتين التي نزعا نصلهما في نبات الفاصولياء تسرع في سقوط العنق الغير معامل (66.45).

الأكسين والتسلسل الاكسيني خلال طبقة السقوط لم تكن العامليسين المتحكمين في السقوط فقط، مثلا مثبط النصو الطبيعي حامض الابسيزيك abscisic acid (ABA) يسرع في سقوط الاوراق في نبات القطن (7) مع هذا فقد وجد زيادة في حامض الابسيزيك خلال تقدم سن اوراق نبات ابو خنجر (132) nasturtium. والجدير بالذكر أن دراسات عديدة على نباتات أخرى غير القطن حامض الابسيزيك ليس مؤثراً في عملية السقوط.

من الممكن أن يكون أهم عامل في سقوط الاوراق المعمرة هو الإيثيلين (انظر فصل 19). دراسات أبلز Ables (ا) وبرج 37) Burg (اوضحت أن تعريض النبات لهواء يحتوى على غاز الإيثيلين بتركيزات قليلة مثل واحد في المليون تسبب سرعة السقوط في الاوراق المعمرة (شكل 19-17). الاوراق الجديدة للانها قادرة على إنتاج كميات كبيرة من الأكسين تستطيع أن تقاوم السقوط في وجود الإيثيلين. الاوراق الشطة الجديدة كذلك تنتج نسبة كبيرة من الإيثيلين المنتج في الاوراق الشغيرة يمكن أن يسرب إلى الأوراق الصعيرة. الإيثيلين المنتج في الاوراق الصغيرة يمكن أن يسرب إلى الأوراق الصعيرة التي تحتوى على كمية صغيرة من الأكسين وتسبب سقوطها، نزع الاوراق المعمرة التي لنبات يسبب تأخير سقوط الاوراق المعمرة الذا التأخير يمكن أن يكون سببه أن نزع الاوراق الجديدة هناك أن نزع الاوراق الجديدة هناك أن نزع الاوراق الجديدة على المعمرة. هذا التأخير يمكن أن يكون سببه أن نزع الاوراق الجديدة عناك أن نزع الاوراق الجديدة على حساب الموراق المجدية على حساب الاوراق المحمرة. ولكن يجب الأخذ في الإعتبار تفضيل في إتجاه المواد الفذائية حيث يكون نمو الاوراق الجديدة على حساب سقوط الاوراق المعمرة.

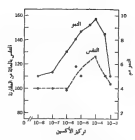


سكل 19-17 : تأثير 2.50 م إلى المدين إيسان يسطى في أرقات مختلفة (انظر الأسهم) على سقوط أعناق الأوراق في القطن. (After S.P. Burg. 1968 Plant Physiol. 43:1503.)

التوفيق بين تأثير الإيثيلين على السقوط مع نظرية التسلسل الاكسيني مهمة صمعة. نقد وضح أن التسلسل الاكسيني لممالح الاجانب الأقرب لمنطقة السقوط تزيد من سرعته. كذلك وضح أن وجود الإيثيلين يزيد من سرعة السقوط. من الممكن أن الإيثيلين يسبب ذوبان أنسجة طبقة السقوط بعد أن تتكون هذه المنطقة في قاعدة عنق الورقة نتيجة لتوزيع الأكسين. هناك دلائل على أن مهمة الإيثيلين في السقوط هو نقص إنتقال الأكسين من الورقة إلى منطقة السقوط (16). هذا يسبب إنخفاض في تركيزات الأكسين على الجانب البعيد من طبقة السقوط وهي حالة تشجع السقوط. مهما كان طريقة عمل أي مركب منهما فانه واضح أن كل من الأكسين والإيثيلين له دور في التحكم في السقوط.

التنفس Respiration

عرف جيمس بونر James Bonner في سنة 1933 أن الاكسين يزيد التنفس في



شكل 17<u>-20</u>1 تأثير ثركيزات مختلفة من الأكسين على سرعة النمو والتنفس فى قطع بادرات الذرة.

(After R.C. French and H. Beevers. 1953. Am. J. Botany 40:660)

النبات (20). اقترح بونر أن نشاط الأكسين على التنفس يحدث فقط في وجود النشاط الحيوى المؤكسد. منذ بحوث بونر بحوثا كثيرة اكدت أن الاكسين يزيد التنفس وأن هناك علاقة بين زيادة النمو بتأثير الأكسين وزيادة التنفس. في شكل (20-17). يمكن ملاحظة علاقة متساوية بين تأثير الأكسين على النمو والتنفس. التأثيرات القصوى تحدث في كلا المنحنيين تقريبا في نفس تركيزات الأكسين.

علماء وظائف اعضاء النبات يواجهون إلى حد الآن مشكلة تفسير كيف الأكسين يسبب زيادة التنفس. محاولة ذكية قاما بها فرنش وبيفرس Hob Frensh حيث وجدا أن يمكن زيادة التنفس باستعمال مواد ليس لها أى تأثير على النمو أو لها تأثير مثبط. الفينول ثنائي النيتروجين (DNP) مادة مثبطة للتأكسد الفسفورى (تكوين ATP من ADP في عملية التنفس) يزيد سرعة التنفس ولكنه يثبط النمو. حيث أن سرعة التنفس في المادة يحددها وجود ADP، معاملة الأنسجة الحية بـ DNP يمكن تسبب زيادة ADP ولهذا تزيد التنفس لقد أعتقد أن الاكسين يمكن أن يزيد ADP مسبب سرعة استهلاك ATP في الخلايا النامية، وبهذا تزيد كمية ADP. من هنا يظهر أن مهمة الأكسين غير مباشرة في زيادة التنفس وليس مهمة مباشرة كما اقترح سابقاً.

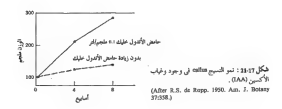
كما شرحنا سابقاً على تأثير الاكسيين في زيادة تكوين RNA والبروتين.

هذين التفاعلين يحتاجان إلى طاقة وبهنا يزيد التنفس. كذلك وفى كل الاحتمالات نشاط الانزيمات المنتجة بتأثير الأكسين يمكن أن تزيد التنفس.

تكوين الأنسجة الزائدة Callus formation

مع أننا أعطينا أهمية كبيرة لتأثير الأكسين على النبات في اطالة الخلايا، فهو كذلك نشط في زيادة إنقسام الخلايا، مثلا وضع 1% أكسين في معجون اللانيولين على عنق الورقة المنزوع نصلها في نبات الفاصولياء يسبب إنتفاخ أصفر في مكان إعطاء الأكسين، هذا الانتفاخ سببه تكوين أنسجة زائدة ناتجة من سرعة إنقسام الخلايا البرنشيمية، لو قطع ساق النباتات المتشحمة لبضع ملهمترات تحت ورقة ناضجة وعومل هذا الجرج بالانيولين المحتوى على الاكسين فان إنتفاخ الخلايا البرنشيمية سأيحدث، بعد مدة من الزمن ستظهر جذوراً عرضية صغيرة، لهذا فان الأكسين لا يسبب فقط زيادة الخلايا ولكنه تحت بعض العوامل يمكن ان يسبب تمايز هذه الخلايا، كتكوين الجدور العرضية.

كذلك في احوال كثيرة في التكاثر بالأنسجة والذى فيها تكويس الأنسجة الزائدة أمراً عاديا، زيادة الأكسين ضروريا لاستمرار نمو هذه الأنسجة. كمية الأنسجة المتكونة تتناسب مع تركيزات الأكسين المستعملة، التركيزات العالية تسبب تكوين أنسجة زائدة (شكل 11-21).



الإختبار الإحيائي Bioassays

عندما نتعامل مع مواد لها نشاط حيوى، مثل الهرمونات النباتية، يلزم إيجاد طريقة لقياس نشاطها، في أغلب الاحيان المادة المستعملة في قياس منظم النمو تتأثر بذلك المركب أو مجموعة المركبات التي لها نفس النشاط. كذلك هناك علاقة تأثر المسادة المستعملة في الإختبار وتركيزات منظم النمو، الإختبار الإحيائي هو ما يطلق على إستعمال المادة الحية لتجربة تأثير المواد التي لها تأثير بولوجي.

مع أن عدة اختبارات إحيائية لنشاط الأكسين قد وضعت منذ إكتشاف الأكسين في النبات. عدد قليل منها فقط استعملت. سنحدد أنفسنا باربعة إختبارات إحيائية التي استعلمت في دراسة منظمات النمو. هذه هي 1- كشف إنحناء بادرات الشوفان. 2- كشف سيقان البازلاء المقسومة. 4- كشف تأخر النمو في جذور حب الرشاد.

كشف إنحناء بادرات الشوفان Avena curvature test

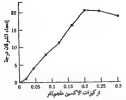
نى بداية هذا الفصل سبق وأن شرحنا باختصار كشف انعناء بادرات الشوفان الذى طوره ونت Went (176). هذا هو أول كشف للأكسين وتقريبا أحسنهم. حساسية هذا الكشف وامكانية الاعتماد عليه جعلته يستعمل إلى حد الآن، أكثر من اربعين سنة بعد (كتشافه.

قياس نشاط الأكسين بكشف إنحناء بادرات الشوفان يعتمد على إنتقال الأكسين السريع قطبيا في بادرات الشوفان. بسبب هذه الخاصية الأكسين المعطى لجانب واحد من البادرة ينتقل إلى أسفل بسرعة في تلك الجانب ولا ينتقل جانبيا بأى صورة لها تأثير. الفرق في النمو الذي يسببه الأكسين المنتقل إلى اسفل في جانب واحد من البادرة يسبب الإنحناء. هذا الإنحناء يتناسب في حدود معينة مع كمية الأكسين المعطى.

طريقة إجراء كشف إنحناء بادرات الشوفان كما يلى:

- 1- تنبت بادرات الشوفان وتنمى في الظلام. تنقص حساسية البادرات للأكسين
 عندما تعرض للضوء الازرق. الإطالة الزائدة في السلامية الاولى الغير
 مرغوب فيها يمكن تجنبها بتعريض البادرات بعد يومين من الأنبات للضوء
 الاحمر لمدة 4-2 صاعات.
- 2- عندما تصل البادرات إلى 15-30 مم في الطول يقطع 1 مم من قمة البادرة.
 بهذا يقطع المصدر الطبيعي للأكسين.
- 3- نزع جزءاً آخر من القمة ضروريا بعد ثلاثة ساعات لإستئصال الأنسجة المتكونة والتي تنتج أكسين (42 مم).
- 4-- الورقة الاولى تظهر بعد نزع الجزأ الثاني تسحب بلطف. إتصال هذه الورقة يجب أن يفصل من قاعدة البادرة بحيث تتمدد عدة مليمترات خارج البادرة. من الملاحظ أن الآن هناك ما يثبت مكعب الآجار الذى سأبوضح على البادرة.
- 5- مكمب الآجار الذي يحتوى على الأكسين ممكن وضعه على جهة واحدة من قمة البادرة. الأكسين الذي سينتقل قطيبا إلى أسفل من تلك الجهة للبادرة الذي وضع عليها مكمب الآجار الذي يحتوى على الأكسين.
- 6-- بعد 90 دقيقة، ظلال البادرات تستقبل على ورق البروميـد وتصور، هذا يعظى النارس سجل دائم.
- 7- يقاس الإنحناء بتسجيل الزاوية بين الخط العمودى والخط المرسوم موازيا
 للساق المنحني.
 - كشف إنحناء بادرات الشوفان موضح تخطيطيا في شكل 1-17.

فى حدود تركيزات معينة من الأكسين هناك علاقة خطية ما بين التركيز وزاوية الانحناء. كما هو موضح فى شكل 22-17 مدى تأثير الأكسين يصل القمة فى حوالى 0.2 ملجم/لتر.



شكل 22-17: إستجابة بادرات الشوفان لزيادة تركيزات الأكسين (IAA) (After F.W. Went and K.V. Thimann. 1937. Phytohormones, New York: Macmillan)

كشف قطع بادرات الشوفان Avena section test

كشف قطع بادرات الشوفان يعتمد فقط على قدرة الأكسين في إطالة الخلايا. إنتقال الأكسين أو اختلاف نمو الجانبين بسبب الأكسين ليس له علاقة هنا.

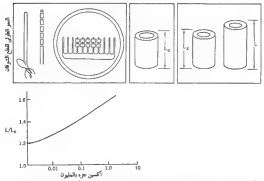
هذا الكشف باستعمال قطع بادرات الشوفان أول من استعماله بونر (20) التعمالا واسعاً نظراً التعمالا واسعاً نظراً التطبيقاته وسهولة استعمالا واسعاً نظراً التطبيقاته وسهولة استعماله. باستعمال كشف قطع بادرات الشوفان يمكن قياس تأثير منظمات النمو على مدى تركيزات واسعة بعكس كشف إنحناء باذارت الشوفان لا يتأثر بمشاكل الشوفان. أضف إلى ذلك فإن كشف قطع باذارت الشوفان لا يتأثر بمشاكل التمال كتنقل بسرعة كما يفعل الأكسين فهذا لا يمكن استعمال كشف إنحناء باذارت الشوفان كشف إنحناء باذارت الشوفان عليها. مع هذا فان كشف إنحناء بادرات الشوفان أكشس حساسية للتركيزات القليلة من الأكسين من كشف قطع الشوفان، ولهذا فإن المجال. هذا يصبح ميزة خاصة عند لهذا الكشف ميزة خاصة عند استخلاص الاكسين من النبات في حالات وجود كميات قليلة منه. للكشف على وجود الأكسين تحت هذه الظروف يجب استعمال كشف بادرات الشوفان.

طريقة كشف قطع باذارت الشوفان كما يلى:

الشوفان (برة) من سلالات نقية (مثل الفكترى victory) تنبت وتنمى

- فى الظلام فى درجة حرارة 25°م ونسبة رطوبة حوالى 85%. يمكن إستعمال ضوء أحمر ضعيف فى حجرات النمو.
- 1- عندما تصل البادرات حوالى 30-25 مم فى الطول ننزع 4 مم من القمم، ثم تحضر قطعة طولها 3-3 مم من كل بادرة.
- تنقع القطع في ماء مقطر على الأقل لمدة ساعة وبعدها توزع عشوائيا على
 أطباق بترى تحتوى على 20 سمة من المحلول المراد الكشف عليه.
- 4- بعد 12 أو 24 أو 48 ساعة في درجة حرارة 25°م تقاس أطوال القطع باستعمال ميكروسكوب التشريح المجهز بميكروميتر عيني. اذا أريد قياس سرعة النمو تقاس اطوال القطع بعد 12 ساعة. واذا اريد قياس النمو تقاس الاطوال بعد 24 أو 48 ساعة.

كشف قطع بادرات الشوفان موضح تخطيطيا في شكل 17-23.



شكل 23-17. وسم تخطيطى يوضح كشف قطع الشوفان D= طول القطع الأصلى P= طول القطع الأمر مماملة بعد طفوها على الماء لفترة التجربة. L= طول القطع المماملة بعد طفوها على الماء لفترة التجربة. L= طول التحديل الاختيار لفترة (After L. J. Audus. 1959. Plant growth substances. New York Interscience Publishers).

فى كشف قطع بادرات الشوفان وجد أن نمو القطع يتناسب مباشرة مع اللوغريتم لتركيز منظم النمو المستعمل (انظر منحنى تأثير التركيزات المختلفة شكل 17-23). هذ بعكس كشف إنحناء بادرات الشوفان والتى فيها التأثير يتناسب مباشرة مع كمية الاكسين المستعمل. كشف إنحناء بادرات الشوفان أكثر حساسية ولكنه مرتبط بمدى قصير من التركيزات.

كشف إنحناء سوق البازلاء المقسومة The split pea stem curvature test

أول من شرح هذا الكشف ونت Went في سنة 1934 وهو يعتمد كما في كشف انحناء باذارت الشوفان على اختلاف النمو في جانبي البادرات. قطع من سوق البازلاء من النوع النقى (مثل ألاسكا) تقطع طوليا وتترك طافية على من سوق البازلاء من النوع النقى (مثل ألاسكا) تقطع طوليا وتترك طافية على المحلول المراد الكشف عليه. في البداية بعدث إنحناء سالب (إنحناء للخارج) هذا بسبب إمتصاص الماء بخلايا البشرة الداخلية. خلايا البشرة تتأثر بالاكسين بزيادة في النمو العرضي ولا يمكن ملاحظتها. بينما خلايا القشرة تتأثر بالأكسين بزيادة في النمو العرضي كبيرة جداً بالمقارنة بالزيادة في الطول. ولهذا بعد وضع قطع سوق البازلاء المقسومة معلول الأكسين يحدث إنحناء موجباً. يكون إنحناء قطع سيقان البازلاء المقسومة متناسبا في حدود معينة مع لوغريتم تركيز الأكسين المستعمل.

طريقة كشف قطع سوق البازلاء المقسومة كما يلى:

- البازلاء تنبت فى الظلام لمدة ثمانية أيام. الباذرات تعرض إلى ثلاثة ساعات ضوء احمر فى اليوم لزيادة حساسيتها للأكسين.
- 2- تقطع سيقان البازلاء وتنزع منها القمم النامية. ينزع جزأ طوله 1 إنش ما بين السلامية الثانية والثالثة.
- 3- تنقع القطع في ماء مقطر لمدة ساعة للتخلص من أى اكسين موجود في
 داخل البخلايا.

4-- قطع السيقان تقسم طوليا لحوالى 3 سم وتوضع فى أطباق بترى تحتوى على 25 سمر من محلول الأكسين. فى العادة توضع 5 إلى 6 قطع فى كل طبق.

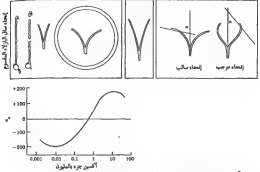
5- بعد مدة 6 ساعات إنحناء الجهة المقسومة من السوق تسجل.

كشف إنحناء قطع سوق البازلاء المقسومة وضح تخطيطيا في شكل 17-24.

كما هو في كشف قطع الشوفان إنتقال الأكسين ليس له تأثيراً في كشف قطع سوق البازلاء المقسومة. ولهذا فان تأثير منظمات النمو التي لاتنتقل بسهولة في أنسجة النبات يمكن الكشف عليها باستعمال كشف قطع سوق البازلاء المقسومة.

كشف تثبيط نمو جذور حب الرشاد Cress root inhibition test

رلقد ذكرنا في بداية هذا الفصل أن الجذور اكثر حساسية للاكسيس من



شكل 21-24: رسم تنظيطي يوضح كشف إنحناء سيقان الباز لاء الممسومة. (After L.J. Audus, 1959. Plant growth substances. New York: Interscience Publishers.)

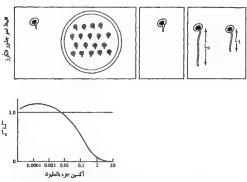
المموق وان نموها يمكن ان يثبط بتركيزات من الأكسين التي هي في العادة تزيد النصو في العادة تزيد النصو في العادة تزيد النصو في المبدور. كشف الجذور. كشف الجذور له قيمة كبيرة حيث باستعماله يمكن قياس تركيزات قليلة جداً من الأكسين والتي يمكن أن توجد في مستخلص من النبات. طريقة كشف تثبيط نمو جذور حب الرشاد كما يلي:

1 تعقم البذور وتنبت على ورق ترشيح مبلل بالماء.

2 عندما تصل جذور الباذرات إلى الطول المطلوب توضع فى اطباق بتىرى تحتوى على 15 سمر من المحلول المراد الكشف عليه.

3- أطوال الجذور تقاس بعد 48 ساعة.

كشف تثبيط نمو جذور حب الرشاد موضح تخطيطيا في شكل (25-17).



شكل 25-17 : رسم توضيحي لكشف جذور الكرز ما = طول جذر بادرات المقارنة عند نهاية وقت التجربة. L_1 طول جذور البادرات المعاملة عند نهاية وقت التجربة. (After L.J. Audus, 1959. Plant growth substances. New York: Interscience Publishers.)

هناك طرق أخرى للكشف على الأكسين. بعضها لاستعمالات معينة وأخرى لاستعمالات عامة. طرق الكشف المذكورة سابقا هي الاكثر استعمالا وخاصة الاستعمالات العامة. من الطرق الاربعة المذكورة كشف إنحناء باذرات الشوفان هي الأحسن للتحليل الكمي، ولكنها محمودة للمركبات التي تنتقل قطبيا وبسرعة. كشف قطع الشوفان وكنها لا تستعمل للبائد المقسومة يمكن أن تمتعمل في التركيزات العالية ولكنها لا تستعمل للتعيين الكمي للأكسين في تركيزاته القليلة مثل تلك الموجودة في مستخلص البات. كشف تثبيط نمو جذور الكرز أكثر حساسية من كشف انحناء باذرات الشوفان. حيث يمكن جذور الكرز أكثر حساسية من كشف انحناء باذرات الشوفان. حيث يمكن استعماله للكشف على الأكسين في تركيزات قليلة مثل الواحد في المليون من المليجرام. اختلاف قليل في تركيز الأكسين لا يمكن تعيينه بكشف نمو الجور، استجابة هذا الكشف تقريبا يتناسب مع لوغريتم تركيز الأكسين.

تخليق الأكسين Biosynthesis of auxin

في بداية الدراسة على الأكسين وجد بونر Bonner (19) أن عفن الخبر rhizopus suinus يزيد من إنتاج الأكسين عندما ينمو في بيئة تحتوى على البيتون peptone. هذا الففن في ذلك الوقت كان أحسن مصدر للأكسين الطبيعي. هذه الزاهة في الأكسين ناتجة من تأكسد الاحماض الامينية للبيتون. بعد مرور ثلاثة سنوات تايمان Thimann (162) وضح أن هذا العفن يستطيع تحويل الحامض الأميني ترييتوفان إلى أكسين (IAA). إلى يومنا هذا الترييتوفان يعتبر هو المادة الاولية للأكسين (IAA).

الحصول على الأكسين بطريقة مطولة من الإستخلاصات هي مصدر الخطأ في بحوث الأكسين المبكرة. لقد وجد ان غليان أجزاء النبات (87) والإستخلاص في بحوث الأكسين. هذا الاكتشاف في درجات حرارة منخفضة (184) تقلل كثيرا من انتاج الأكسين. هذا الاكتشاف دعم مقترحات إسكوج وتايمان Thiman (165) بان إنتاج الأكسين هي عملية إنزيمية، أخيراً انزيماً يستطيع تحويل التريتوفان الى اكسين (1AA) استخلصه ويلدمان ومن معه wildman et-al من أوراق السبانخ.

دراسة مطولة على وجود إنزيم يستطيع تحويل التريتوفان الى أكسين AIA في باذرات الشوفان وضحت علاقة وطيدة بين توزيع الاكسين والانزيم (182). الإنزيم موجود بكميات كبيرة في القمم ويتناقص كلما تبتعد عن القمة إلى قواعد الباذرات.

طريقة تخليق الاكسين IAA من التريتوفان موضحه تخطيطها في شكل (6-17). جوردن ونييفا Gordon and Nieva وجدا أن أقبراص من الاوراق أو مستخلص من اوراق نبات الأناناس اذا خرجت مع التريتوفان فإن ترييتامين أو الانبول حامض البيروفيك أو IAA تتكون. لقد اقترحا أن IAA يتكون من التريتوفان باحدى طريقتين مختلفتين. إما بانتزاع الامونيا من التريتوفان ليتكون المخوف حامض البيروفيك هذا بلوره يفقد ثاني اوكسيد الكربون ليكون

شكل 17-26: التفاعل المحتمل الموصل لتكوين الأكسين من التريتوفان.

الاندول حامض الالدهايد. أو بطريقة نزع ثانى اكسيد الكربون من التريتوفان ليكون تريتامين ثم تنزع الامونيا ليكون الاندول حامض الالدهايد. بأى طريقة ليكون تريتامين ثم تنزع الامونيا ليكون الاندول حامض الالدهايد يتكون فلهذا أعتبر المادة الاولية للأكسين AAA في النبات. هذين الطريقتين أو على الاقل طريقة واحدة وجدت في عيتوفان ديكربوكسيليز في بادرات الخيار، هذا الانزيم يحول التريتوفان إلى التريتامين في النبات. كذلك وجد تروس Truelsen (169) نشاط تريتوفان ترنمينيز في عدة انواع من النبات لقد اعتقد أن الاندول حامض البيروفيك يتكون من التريتوفان بطريقة التبادل الأميني. الاندول حامض الالدهايد يتأكسد ليكون المما. تحول الاندول حامض الالدهايد يتأكسد ليكون مناسبات باستعمال مستخلص الأنزيم من نباتات مختلفة (152).

جوردن Gordon (77) في مراجعة لموضوع تخليق الأكسين، أقتـرح أن الاكسين يمكن أن ينتج بطرق مختلفة خلال نمو النبات. بالأحـرى فإنه من الممكن أن يتكون الأكسين بطريقة مختلفة عنها في الاوراق أو في قمم الباذرات... إلخ. لقد أعطى مثلا تأكسد الجلوكوز في النبات حيث أن هناك طرق مختلفة لتأكسد الجلوكوز خلال فترات نمو النبات.

وجود الاندول اسيتونيتريل (IAN) في بعض النباتات يدل على وجود طريقة أخرى لتخليق الأكسين. في بعض انبواع النبات IAN السذى ليس له نشاط أكسيني يستطيع أن يتحول بسرعة إلى أكسين (IAA) في وجود الأنزيم نيتريليز. هناك اعتقاد عام أن IAN لايوجد في حالة حرة في النبات ولكنه في مكونات تيوجلو كوسيد thioglucobrassicin أو جلو كوبراسيسين (132) glucobrassicin (132).

الهرمونات النباتية الأخرى Other plant hormones

أبسجن Abscisin II

في سنة 1965 إستخلص مجموعة من العلماء في جامعة كاليفورنيا (ديفز)

مثبط للنمو من ثمار القطن سموه أبسجن II (127). التركيب الجزيمي للأبسجن II كما هو موضح:

منذ فصل الأبسجن II والتعرف على خواصه وجسد له مدى واسع من التأثيرات البيولوجية. مثلا امراعه في سقوط الفاكهة (خاصة في القطن) وشحوب الاوراق في بعض إنواع من النبات (7)؛ وتثبيط زيادة الطول في قطع بادرات الشوفان المتسبب من الأكسين (148٬136)؛ وتثبيط إنبات بلور المدرار وعلم المسالاطه والسلاطه (62) المنافقة والسلاطة ويعاكس تأثير الجبرلين في إنتاج α أميليز في طبقات الاليرون المفهولة من الشعير (943).

إيجلز وويرنج Bagles and Wareing) إستخلصا في سنة 1963 مثبط غير نقى متراكم في أوراق نبات البتولا birch. عندما تعامل أوراق البتولا بالمثبط فان البرعم الطرفي يتوقف تماماً عن النمو. هذا قاد إيجلز وويرنج للاعتقاد بان هذا المركب يسبب السبات وأعطى اسم دورمين dormin قبل أن يفصل من النبات.

نتيجة لذلك كمفورت Comfort ومساعديه فصلوا دورمين في حالة نقية من مستخلص الميثانول لأوراق الجميز sycamore. درست هذه المجموعة خواص المثبط الطبيعية والكيماوية قادتهم إلى التعرف أن دورمين مشابه للأبسجن ABI(1894). حيث أن الأبسجن II فصل من ثلاثة أنواع مختلفة من النبات فقد أعتقد أن الأبسجن II يوجد في نباتات كثيرة.

في أحوال كثيرة من نمو النبات حامض الإبسيزيك (ABA) يمكن أن يعاكس

أو تعاكسه الأحسينات والجرلينيات والسيتو كينينات. مثلا تنبيط الإنبات في بنور السلاطة بحامض الإسيزيك يمكن اعكاسه بالكايتين (140). حامض الجبرليك (AD) يمكن أن يتغلب على تأثير حامض الابسيزيك المثبط على إنبات بنور اللودار (157)، وعلى ظهور براعم البطاطس، وعلى إطالة قطع أوراق الذرة الطويلة (70). الإسراع في سقوط أخساق الأوراق في بادرات القطن بحامض الإبسيزيك يمكن أن نمنعه بالأكسين (174). كذلك حامض الإبسيزيك يمنع إنتاج الإيثين بسبب الأكسين (111). إنه غير واضح كيف حامض الإبسيزيك يمنع يمكس أو تعاكسه الهرمونات التي تزيد النمو. يمكن حامض الأبسيزيك ينافس هرمونات النمو في بعض مواقع الانزيمات الخاصة. لو هذا صحيح كان تأثير حامض الإبسيزيك يمكن حامض الإبسيزيك يمكن حامض الإبسيزيك يمكن حامض الإبسيزيك يمكن العالمية، ولكن هذا لم يسجل. هناك طريقين أخريين، حامض الإبسيزيك يمكن العالى مثلا باعطاء حامض الابسيزيك يخفض من المحتوى الجبرلين في بادرات الذو، هذا يدل على أن حامض الابسيزيك يمنع التكوين الحيوى للجبرلين الذرة، هذا يدل على أن حامض الابسيزيك يمنع التكوين الحيوى للجبرلين

الانعقال Transtocation يحدث تخليق حامض الإبسيزيك في الأوراق النامية ومن هناك ينتقل بسهرلة إلى القصم النامية من خلال أعناق الاوراق وأنسجة سيقان النبات. سرعة حركته على الأقل في القطن حوالي 20 إلى 30 مم/ساعة (95). تقريبا إنتقال حامض الأبسيزيك يحدث في اللحاء وفي بعض الأحوال في الخشب. تحليل محتويات الانابيب الغربالية للحاء وسائل الخشب وجدد أنه يحتوى على حامض الابسيزيك 132).

التركيب Ceemistry حامض الابسيزيك هو مسكويتربين sesquiterpene وهـو مركب يتكون من ثلاث وحدات أيسويرين isoprene. حيث أن الجبرلين كذلك أيسوبرين ومثل حامض الأبسيزيك يبدأ تخليقه من الميفالونيت mevalonate. يبدو أن الخطوات الأولى في تكوين هذين الهرمونير، يحدث بنفس الخطوات. وضح فيلبس Phillips (132) أن إعطاء النباتات الراقية مثالونيت يتكون منها حامض الأبسيزيك. بعض البحاث يعتقدون أن حامض الابسيزيك يحدث نتيجة التأكسد الضوئي للزنتوفيلز zanthophylls مثل الفايولكستين violaxanthin. هذا الاعتقاد مبنى على أساس التشابه بين التركيب الجزيئي لهذين المركبين.

حامض التروماتيك Traumatic acid

تكوين أنسجة الجروح على النباتات التي تجرح بطريقة أو أخرى (كما في التشذيب) ظاهرة كثيرة الحدوث. في النصف الثانى من القرن الناسع عشر أقترح أن الأنسجة المعطوبة يمكن أن تنتج مادة، عندما تنتقل هذه المادة إلى الخلايا المجاورة الغير معطوبة تجعلها خلايا مرستيمية (13). هبرلاندت (89) Haberlandt في سنة 1913 وضح أن مستخلص من خلايا معطوبة يستطيع أن يسبب الإنقسام اذا أعطى إلى خلايا غير معطوبة.

بحوث أخرى وخاصة بحوث وهنـلت (175) Wehnelt وبونـر وانجـلش (26) Bonner and english قادت إلى استخلاص مركب نشط جداً في تسبب الإنقسام في خلايا قرون الفـول الــخضراء. هذا الهرمــون سلسة مستقهــة حامض الدايكربوكسيـلك dicarboxylic acid أعطى إسم حامض الثروماتيك. تركييــه

HOOC - CH = CH - (CH) - COOH:

تأثير حامض الثروماتيك في تسبب إنقسام الخلايا ليس عاماً. في الحقيقة معظم أنسجة النبات لا تستجيب لحامض الثروماتيك، هذا يقترح أن يمكن يكون هرمون خاص بالجروح في أنسجة قرون الفول (25).

الكألينس Calines

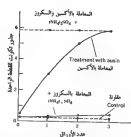
تتراكم المعلومات أن تأثيرات الأكسين على النمو في الجنور والسوق والاوراق ليست بالتفاعلات المنفصلة ولكن يدخل فيها هرمونات طبيعية أخرى. هذه الهرمونات كما أفترح يجب وجودها فى تركيزات معينة ليتسنى للأكسين تسبب تأثيراته على النمو. هناك دلائمل غير مباشرة لوجود ثلاثة من هذه الهرمونات: ريزوكالين rhizocaline (كالين الجذور) وكاولوكالين caulocaline (كالين السوق) وفايلوكالين phyllocaline (كالين الاوراق).

لقد لوحظ أن وجود الاوراق والبراعم على قطع السيقان ضروريا لإنشأ الجذور بالأكسين. وفى الواقع وفي بعض الحالات عدد معين من الاوراق ضروريا للفهور الجذور. في محاولة لتفسير هذه الظاهرة هناك قسمين من التفكير 1- أن الاوراق تنتج مركب، هذا المركب مع الأكسين يسبب تكوين الجذور. 2- الاوراق لا تنتج أي هرمون خاص بالجذور ولكنها فقط توفر المواد الغذائية التي هي ضرورية لنمو الجذور.

بويلين وونت Bouillenne and Went أول من أقترحا وجود هرمون مكون للجنور ينتج في الاوراق وينتقل قطبيا إلى أسفل في السوق. سميا هذا الهرمون ريزو كالين أخيرا بحث قام به كوبر (47) (40) ساند هذه الملاحظات. حيث وجد أن قطع سيقان الليمون تتأثر بالاكسين بانشأ جذور عرضية. مع ذلك لو نزع جزأ الساق الذي يحتوى على الجذور ثم أعطى النبات أكسين مرة أخرى فانه لا يكون جلور مع وجود الاوراق التي تعطي المواد الفذائية. اقترح كوبر أن هناك قيمة محدودة من الريزو كالين الذي أستنفد في إعطائه كمية الأكسين الاولى. في السنوات التالية هناك عديد من البحوث تساند نظرية الريزو كالين. مع ذلك لم يحدث أن يفصل الريزو كالين هذا يتركنا فقط مع الدلائل الغير مباشرة على وجوده.

من جهة أخرى فان أفربيك ومن معه hibiscus (272) عدم توضيح مقنع أن ظهور الجذور على قطع سوق الخبيزة hibiscus يعتمد اعتماداً كليا على المواد الغذائية المنتجة في الاوراق. لقد وضحوا أن تأثير الاوراق على تكوين الجذور يمكن أن يحل محله سكر ومركب نيتروجين (شكل 17 - 27).

وجود هرمون مكون للسوق إقترحه أولا ونت في سنة 1938 الـذي سماه



شكل 27.17: تحفيز الأوراق لقطع الخيزة المحراء التي تحون عليها جفور بالمعاملة المحسود التي تحون عليها جفور بالمعاملة بالأكسين تأثير الأوراق المحفز يمكن أن يحل (After J. van Overbeek et al. 1946, Am. J. Botrany 33:100.)

كاولوكالين (179). يتكون هذا الهرمون في الجذور ويتقل إلى مناطق تأثيره في السوق. مع ذلك هناك دلائل متضاربة من بحوث وضحت نمو أجزاء من السوق في الضوء على مواد غير عضوية بسيطة (183،113). شرح ونت (180) هذه النتائج كحالات غير إعتيادية فيها الكاولوكالين يتكون في السوق.

الفايلو كالين كذلك سماه ونت (180) يزيد من تطور الطبقات الوسطى في الأوراق. تكوينه يحدث في وجود الضوء فقط أى أنه ينتج بالكيمياء الضوئية (28). مكان إنتاجه الحقيقي لم يعرف ولكن على الأقل باحث واحد أقدر ان يكون الفلقات. بونر ومن معه (18) وضحوا أن نمر أقراص من الأوراق في محلول سكر يزيد كثيراً بإضافة مستخلص فلقات البازلاء. هل هذا نتيجة عوامل النمو الموجودة في المستخلص أو راجع لوجود مركب خاص، لا نعلم. مرة أخرى إلى حين فصل الفيلو كالين لا نستطيع إلا أن نستدل على وجوده

الفيتامينات Vitamins

الفيتامينات هي مركبات عضوية في تركيزات منخفضة تستطيع أن تساعد أو تنظم بعض المهمات في تفاعلات الخلايا. معظم النباتات الراقية تستطيع أن تكون جميع الفيتامينات الضرورية لنموه العادي. بينما الحيوان لا يستطيع ذلك. لهذ الفيتامينات يجب أن تكون في غذاء معظم الحيوانات. حيث أن النباتات تستطيع أن تكون الفيتامينات فانه من الصعب دراسة تأثيرها على النبات. مثلا في دراسة تأثير الفيتامينات على الحيوان يمكن أن نعطيها غذاء بدون فيتامين لدراسة تأثير نقص الفيتامين، مع هذا في معظم الأحيان تأثير الفيتامينات على النبات يمكن أن يعرف من مهمته في تأثيراته الحيوية في الحيوان. بالطبع إثبات تجريبي مباشر مرغوب فيه، لقد طورت طرق أخيراً للتعرف على تأثيرات نقص الفيتامينات في النبات.

طريقة لدراسة مهمة الفيتامينات في النبات هي فصل ونمو عضو من النبات (مثلا جذر) غير قادر لتكوين فيتامين معين. تحت الظروف العادية الفيتامين الناقص ينتقل من مكان إنتاجه إلى العضو الذي يحتاج اليه. فصل هذا العضو وتنميته يسمح للباحث دراسة مهمة الفيتامين في تطوير ذلك العضو.

طريقة أخرى لانشأ نقص فيتامين في النبات هي إزالة العوامل الضرورية لتكوين هذا الفيتامين من المحيط حوالي ذلك النبات. مشلا فيتامينات كتيرة تحتاج الضوء حتى تتكون طبيعيا في النبات (3)، لذلك النمو في الظلام يسبب نقص للفيتامين.

لهنامين Wiamin A. 1 أيتامين آ لا يوجد في النبات إلى حد الآن. مع أن المواد الاولية لفيتامين آ الكراتينوينز carotenoids توجد في جميع أجزاء النبات وهي تتكون في نفس العضو الدي توجد به (22). لقد سبق أن ناقشنا مهمـــات الكراتينويدز في النبات في الفصل الخاص بالتمثيل الضوثي.

تكوين الكراتينويلز يمكن أن يحدث في الظلام، ولكن الضوء يزيد من سرعته (3). إنتقال فيتامين آلم يوضح إلى حد الآن وحيث أنه ينتج في جميع اجزاء النبات، أذن إنتقاله من عضو إلى آخر ليس له أهمية كبيرة. التركيب الكيماوى لفيتامين آكما هو موضح:

نهامين (فيتامين به م) (Thiamine (Vitamin B) (المسيد الكربون لدى احماض معروف من دوره كمساعد إنزيم في إزالة ثاني اكسيد الكربون لدى احماض الكيتو في المنظرة من كيتو جلوفاريت). فيتامين ب عامة الكيتو وحد في شكلين، شكل حر وهو التبامين وشكل مربوط يعرف بالتيامين بيروفسفيت. في حبوب النجيليات والتي توجد فيها كمية كبيرة من التيامين الشكل الحرّ هو السائد (130). تقريبا هذا الشكل هو الذي يوجد به الفيتامين المخزون. مع ذلك الشكل النشط للفيتامين هو التيامين ييروفسفيت الذي يتكون المحزون. مع ذلك الشكل النشط للفيتامين، التركيب الكيميا ثي للتيامين والثيامين بيروفسفيت كما هو موضع:

يوجد الثيامين في تركيزات عالية في المناطق النشطة في النمو من النبات (21). هناك دلائل على أن تكوين الثيامين يحدث في الاوراق (21) وفي الفالب يعتمد على وجود الضوء (24).

يمكن توضيح نقص الثيامين في مزرعة معقمة للجذور المفصولة، في هذه المبزرعة لا يحدث نمو عادى إلا اذا أضيف الثيامين. تقريبا المجموع الجنرى لمعظم النباتات لا تكون كميات كافية من الثيامين لمواجهة إحتياجها. تجارب نزع اللحاء لنباتات الطماطم وضحت أن الثيامين ينتقل من الاوراق إلى الجنور في المحدود 27.

ريوفلافين (فيتامين بدى Riboflavin (vitamin B.) (يوجد ريوفلافيسن فى النباتات عامة (3) والذى يوجد بشكل مربوط. مهمة الريوفلافين كجزأ من الانزيم المساعد فلافين مونوثيو كليوتايد (flavin mononucleotide (FMN) وفلافين أدنين داييو كليوتايد (favin adenine dinucleotide (FAD) واللذان يدخلان فى التأكسد البيولوجي. كذلك يعتقد البعض أن FMN يدخل فى التمثيل الضوئى حيث يشارك فى إنتقال الإلكترونات. التركيب الكيماوى للريوفلافين كالآمى:

حيث أن الريبوفلافين ينتج بكميات كافية في كل اجزاء النبات فان علامات نقصانه لا تظهر على النبات. تقارير قليلة عن زيادة نسو النبات باضافة الريبوفلافين لم تؤكد بعد، يمكن الريبوفلافين أن يدخل في ميكانيكية تخميل الأكسيد. (69).

حامض النيكوتين (نياسيسن) (Nicotinic acid (niacin): أهمية حامض النيكوتيسن البيولوجية عرفت عندما وجد عامة في شكل NADP و NAD كمساعد إنزيم في عمليات كثيرة من إنتقال الايدروجين. حامض النيكوتين يوجد بكثرة في النبات (88) ومع الريوفلافين يوجد بتركيزات عالية غير إعتيادية في حبوب القمح (92).

التركيب الكيماوي لحامض النيكوتين كالآتي:

ظواهر نقصانه يمكن تميزه بسهولة في مزرعة الجذور المفصولة، حيث حامض النيكوتين لا يتكون بكميات كافية في معظم الجذور لمواجهة احتياطات النمو المادي. إنقسام الخلايا وإتساعها وأعداد صفوف الخلايا كلها يمكن أن تنقص في مزرعة الجذور المنفصلة نتيجة لنقص حامض النيكوتين (4).

الحقيقة أنه قد اقترح أن يكون التربيتوفان هو المادة الأولية لحامض النيكوتين (94) والأكسين (162) قاد لدوامة إمكانية تداخل بين الاكسين وحامض النيكوتين. جالستون Galston (68) وجد أن حامض النيكوتين له تأثير مساعد مع الأكسين في تكوين الجذور. زيادة إلى ذلك وجد أن الأكسين يمنع نمو البراعم المتسبب بحامض النيكوتين. بدون شك هذه التداخلات سببها أن هذين المركبين لهما نفس المادة الأولية وهي التربيتوفان.

بهردكسين ويبردكسال وبيردكسامين (فيتامين β المركب) المركب (بالمركب β المركب) : Pyridoxaniae (vitumin β complex) : المركبات الثلاثة المدكورة اجزاء من β المركب لا يعتبر أحداها فيتامينا، حيث كل الثلاثة نشطة في غذاء النبات. مع ذلك لقد اقترح أن بيردكسين يتحول إلى بيردكسال ثم إلى بيردكسامين فوسفيت. مشتقات الفوسفيت وخاصة بيردكسال فوسفيت يمثل الشكل النشط للبيردكسين. التركيب الكيماوى للمكونات الثلاثة له β المركب ومشتقاتها الفوسفيتية كالآدى:

فيتامين 8 موزع في جميع إجزاء النبات، يوجد في السوق والاوراق والجدلور والبداور والتمار (24). مع ذلك هناك دلائل على أن معظم الفيتامين الموجود في الجذور منتقل إليها من الاوراق. حيث أن فيتامين 8 عامل ضرورى للنمو في مزارع الجدلور. بالإضافة نزع اللحاء لاعناق الاوراق والسوق ينتج عنه تراكم فيتامين 8 فوق الحزو المعنوع. هذه التجارب كذلك أوضحت أن فيتامين 8 ينتقل في أنسجة اللحاء وعامة في إتجاء انتقال المواد الغذائية.

ألمستراند Almestrand (10-9) لاحظ نقص في إنقسام الخلايا في الجذور المفصولة نتيجة لنقص فيتامين B، منافسة دكسوزيردكسين desoxypyridoxine للبردكسين يسبب نقص في نمو مزرعة جذور الطماطم والذي يمكن التغلب عليه بزيادة بيرودكسين (11).

أهم عمل فسيولوجمى لفيتامين B يمكن ايبجاده في مشاركته للبيردكسال فوسفيت كمساعد إنزيم في التغيرات الحيوبة الأمينية. تفاعلات نزع الأمونيا وثاني أكسيد الكربون أهم عمل لهذا الفيتامين. كذلك لقد أقترح أن فيتامين B يمكن أن يشارك في تكوين التريتوفان وحامض النيكوتين.

حامض البتوثيك Pantothenic acid : يوجد حامض البنتوثيك في معظم اجزاء النبات، يقول بونر ودورلاند Bonner and Dorland) أنه يتكون في معظم هذه الاجزاء. أعلا تركيزات لحامض البنتوثيك وجدت في طبقة الأليرون لحبوب القمح (92).

من النادر أن يوجد حامض البنتوثنيك في شكل منفصل؛ عمليا كله موجود في شكل مساعد انزيم A. مساعد الانزيم A يدخل في تفاعلات الإنتقال من جزيء إلى آخر والذي لها أهمية كبيرة في التغيرات الحيوية للكربوايدرانات والدهن.

التركيب الكيماوي لحامض البنتوثنيك كالآتي:

Pantothenic acid

إلى حد الآن لم توضح نقصان النمو في النبات بنقص حامض البنتوثنيك

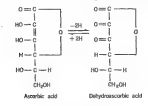
استغلال حامض الخليك كمصدر للكربون في أزهار الطماطم المنفصلة نقص بنقصان حامض البنتوثنيك (110). لقد اقرح كذلك أن حامض البنتوثنيك يمكن أن يدخل في التزامن الضوئي للنبات (100).

بيوتين Bioth : وجد البيوتين في جميع اجزاء النباتات الراقية (159:24) نشاط البيوتين في النشاط البيوتين في النشاط البيوتين في النشاط البيوتين في النشاط المحيوى للخلية جاء من بحوث على كائنات دقيقة. الفيتامين نشط في التغيرات الحيوية لحامض الاسبرتيك وتفاعلات نزع ثاني اكسيد الكربود للمواد المتوسطة للدورة إكربس Kerbs cycle وتكوين حامض الأوليك 67) olcic acid التركيب



Rictio

حامض الاسكوريدك (فيتامين Ascorbic scid (vitamin c) (C يوجد حامض الاسكوريدك في جميع اجزاء النبات ، أعلى تركيزات وجدت في الاوراق الخضراء وفي بعض الفاكهة (3) معظمه يوجد بشكل حامض الاسكوريدك ، ولكن كميات قلبلة بشكل متأكسد، كذلك بصفة عامة يوجد حامض الديهايدرو سكوريدك . إنقال الفيتامين في النبات لم يوضح بعد . التركيب الكيماوي لحامض الاسكوريدك في شكليه الممخزل والمؤكسد كالآتي :



حامض الاكسوريك يتأكسد بسرعة إلى حامض الديهايدرو سكروييك الذي بدوره يمكن أن يختزل مرة أخوة بالانزيمات المحتوية على النحاس، إنزيم حامض الاسكورييك أكسيديز يوجد في النبات. بسبب قدرته على التأكسد والاختزل المتعاكس حامض الاسكورييك اقترح أن يكون عامل مساعد في العمليات الموسفورية في التمثيل الضوئي (12)، ومنظم مهم لحالات التأكسد والاختزل للبروتوبلازم، وكموثر في حالة تأكسد ونشاط انزيمات XI (3).

فيتامين C يمكن ان يدخل في انتقال الإيدووجين من NADPH إلى الأكسجين بالقيام بدوائر من تفاصلات تأكسد وإخترال تقترن بحالات تأكسد واخترال للجلانيون (GSS إلى GSH). مسار الإلكترون كما يلى:



فيتاهين X Vitamin K نيتامين X في النباتات الراقية ثابت الوجود (93). أعلى تركيزات للفيتامين موجود في البلاستيدات الخضراء (50) الذي يمكن ان يكون نشط كعامل مساعد في سلسلة من إنتقال الالكترون في التمثيل الضوئي (11). لم نعرف مهمة أخرى لفيتامين X في النبات غير انتقال الإلكترون.

استكشاف مهمة الفيتامينات المختلفة في النشاط الحيوى للخلايا هو عمل أكاديمي اكثر منه ضرورة. كقاعدة النبات الاخضر الهادى لا يمانى من نقص في الفيتامينات لانها تكون ما تحتاجه. تلك الإعضاء من النبات المذى لا تكون كميات كافية من الفيتامينات لمواجهة احتياجاتها تقل إليها من اعضاء أخرى. لهذا السبب اعضاء النبات مثل الجذور لو فصلت في مزرعة تحتاج في بعض الأحيان إلى زيادة بعض الفيتامينات.

REFERENCES

- I. Ables, F. B. 1967. Mechanism of action of abscission accelerators. Physiol. Plant. 20:442.
- 2. Aberg, B. 1958. Ascorbic acid. In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 6:479. Berlin: Springer.
- 3. Aberg, B. 1961. Vitamins as growth factors in higher plants, In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 14:418. Berlin: Springer.
- 4. Addicott, F. T. 1941. Effects of root-growth hormones on the meristem of excised pea roots. Botan. Gaz. 102:576,
- 5. Addicott, F. T., and R. S. Lynch. 1951. Acceleration and retardation of abscission by indole-acetic acid. Science 114:688.
- 6. Addicott, F. T., and R. S. Lynch. 1955. Physiology of abscission. Ann. Rev. Plant Physiol. 6:211.
- 7. Addicott, F. T., K. Ohkuma, and O. E. Smith. 1965. 149th Meeting of the Am. Chem. Soc. Detroit, Michigan.
- 8. Addicott, F. T., O. E. Smith, and J. L. Lyon. 1965. Some physiological properties of abscisin II. Plant Physiol. 40: Suppl. XXVI.
- 9. Almestrand, A. 1950. Growth factor requirements of isolated wheat roots. Physiol. Plant. 3:293
- 10. Almestrand, A. 1951. The effects of pyridoxine on the growth of isolated grass roots. Physiol. Plant. 4:224.
- 11. Arnon, D. I. 1959. Chloroplasts and photosynthesis. In The photochemical apparatus-its structure and function. Brookhaven Symp. Biol. 11:181,
- 12. Arnon, D. I., F. R. Whatley, and M. B. Allen. 1955. Vitamin K as a cofactor of photosynthetic phosphorylation. Biochim. Biophys. Acta 16:607.
- 13. Audus, L. J. 1959. Plant growth substances. New York: Interscience Publishers.
- 14. Beck, W. A. 1941. Production of solutes in growing epidermal cells. Plant Physiol. 16:637,
- Beyer, A. 1928. Beiträge zum Problem der Reizleitung. Z. Botan. 20:321.
- Beyer, E. M. 1973. Abscission: support for a role of ethylene modification of auxin transport. Physiol, Plant. 52:1.
- 17. Boll, W. G. 1954. Inhibition of growth of excised tomato roots by desoxy-
- pyridoxin and its reversal by pyridoxin. Science 120:991.
 Bonner, D. M., A. J. Haagen-Smit, and F. W. Went. 1939. Leaf growth hormones. I: A bioassay and source for leaf growth factors. Botan. Gaz. 101:128.
- 19. Bonner, J. 1932. The production of growth substances by Rhizopus suinus. Biol. Zbl. 52:565.
- 20. Bonner, J. 1933. The action of the plant growth hormone, J. Gen. Physiol.
- 21. Bonner, J. 1942, Transport of thiamin in the tomato plant, Am. J. Botan.
- 22. Bonner, J. 1950. Plant biochemistry. New York: Academic Press.
- 23. Bonner, J. 1961. On the mechanics of auxin-induced growth. In Plant growth regulation. Intern. Conf. Plant Growth Reg. 4th. Ames, Iowa: Iowa State University Press.
- 24. Bonner, J., and H. Bonner. 1948. The B vitamins as plant hormones. Vitamins Hormones 6:225.

- Bonner, J., and R. Dorland. 1943. Some observations concerning riboflavin and pantothenic acid in tomato plants. Am. J. Botan, 30:414.
- Bonner, J., and J. English, Jr. 1938. A chemical and physiological study of traumatin, a plant wound hormone. Plant Physiol. 13:331.
- Bonner, J., and A. W. Galston. 1952. Principles of plant physiology. San Francisco: W. H. Freeman.
- Bouillenne, R., and F. W. Went. 1933. Recherches experimentales sur la néoformation des racines dans les plantules et les boutures des plantes supériieures. Ann. Jard. Botan. Bullenzorg. 43:25.
- Boysen-Jensen, P. 1910. Über die Leitung des phototripischen Reizes in Avenakeimpflanzen. Ber. D. Botan. Ges. 28:118.
- Boysen-Jensen, P. 1911. La transmission de l'irritation phototropique dans l'Avena. K. Danske Vidensk. Selsk. 3:1.
- Boysen-Jensen, P. 1913. Über die leitung des phototropischen Reizes in der Avena-koleoptile. Ber. D. Botan. Ges. 31:559.
- Briggs, W. R. 1963. Mediation of phototropic responses of corn coleoptiles by lateral transport of auxin. Plant Physiol. 38:237.
- Briggs, W. R. 1964. Phototropism in higher plants. In A. C. Giese, ed., Photophysiology I. New York: Academic Press.
- Briggs, W. R., R. D. Tocher, and J. F. Wilson. 1957. Phototropic auxin redistribution in corn coleoptiles. Science 126:210.
- Brown, R., and J. F. Sutcliffe. 1950. The effects of sugar and potassium on extension growth in the root. J. Exptl. Botan. 1:88.
- Bünning, E., H. J. Reisener, F. Weygand, H. Simon, and J. F. Klebe. 1956.
 Versuche mit redoactiver Indolylessigalure zur Prüfund der sogenannten Ablenkung des Wuchshormonstromes durch Light. Z. Naturforsch. 118:363.
- Burg, S. P. 1968, Ethylene, plant senescence and abscission. Plant Physiol. 43:1503.
- Burström, H. 1942. Die osmotischen Verhältnisse während das Streckungswachstum der Wurzel. Ann. Agr. Coll. (Sweden).
- Champagnat, P. 1955. Les corrélations entre feuilles et bourgeons de la pousse herbacée du lilas. Rev. Gen. Botan. 62:325.
- Cholodny, N. 1924. Über die hormonale Wirkung der Organispitze bei der geotropischen Krummung. Ber. Deut. Botan. Ges. 42:356.
- Cholodny, N. 1926. Beiträge zur Analyse der geotropischen Reaktion. Jahrb. wiss Botan. 65:447.
- Cholodny, N. 1931. Zur Physiologie des pflanzlichen Wuchshormons. Planta 14:207.
- Chrispeels, M. J., and J. E. Varner. 1967. Hormonal control of enzyme synthesis: on the mode of action of gibberellic acid and abscisin in aleurone layers of barley. Plant Physiol. 42:1008.
- Cleland, R. E., and H. Burström. 1961. Theories of the auxin action on cellular elongation. A summary. In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of Plant Physiology 14:807. Berlin: Springer.
- Coartney, J. S., D. J. Morre, and J. L. Key. 1967. Inhibition of RNA synthesis and auxin-induced cell wall extensibility and growth by actinomycin D. Plant Physiol. 42:434.
- Cooil, B., and J. Bonner. 1957. The nature of growth inhibition by calcium in the Avena coleoptile. Planta 48:696.

- Cooper, W. C. 1935. Hormones in relation to root formation on stem cuttings. Plant Physiol. 10:789.
- Cornforth, J. W., B. V. Milborrow, and G. Ryback. 1965. Identity of sycamore "dormin" with abscisin II. Nature 205:1269.
- Cornforth, J. W., B. V. Milborrow, and G. Ryback. 1965. Synthesis of (±) abscisin II. Nature 206:715.
- Dam, H., E. Hjorth, and I. Kruse. 1948. On the determination of vitamin K in chloroplasts. Physiol. Plant. 1:379.
- Darwin, C. 1881. The power of movement in plants. New York: D. Appleton and Company.
- Davies, E. A. 1949. Effects of several plant growth-regulators on wound healing of sugar maple. Botan. Gaz. 111:69.
- De Hertogh, A. A., D. C. McCune, J. Brown, and D. Antoine. 1965. The
 effect of antagonists of RNA and protein biosynthesis on IAA and 2, 4-D
 induced growth of green pea stem sections. Contrib. Boyce Thompson Inst.
 23:23.
- Devlin, R. M. 1964. Effects of parachlorophenoxyisobutyric acid on abscission of debladed petioles of Phaseolus vulgaris. N. Dakota Acad. Sci. Proc. 18:75.
- Devlin, R. M., and I. E. Demoranville. 1967. Influence of gibberellic acid and gibrel on fruit set and yields in Vaccinium macrocarpon cv. Early Black. Physiol. Plant. 17:587.
- Devlin, R. M., and M. A. Hayat. 1966. Effects of indole-3-acetic acid and parachirorphenoxyisobutyric acid on abscission in petioles of debladed leaves of *Phaseolus vulgaris*. Amer. J. Bot. 53:115.
- Devlin, R. M., and W. T. Jackson. 1961. Effect of p-chlorophenoxyisobutyric acid on rate of elongation of root hairs of Agrossis alba. L. Physiol. Plant. 14:40.
- Dolk, H. B. 1930. Geotropic en Groeistof. Dissertation, Utrecht; English transl. by F. Dolk-Hoek and K. V. Thimann, 1936. Rec. Trav. Botan. Néerl. 33:509.
- DuBuy, H. G., and E. Neurenbergk. 1934. Phototropismus und Wachstum der Pflanzen. II. Ergeb. Biol. 10:207.
- Eagles, C. F., and P. F. Wareing. 1963. Experimental induction of dormancy in Betula pubescens. Nature 199:874.
- Eagles, C. F., and P. F. Wareing. 1964, The role of growth substances in the regulation of bud dormancy. Physiol. Plant. 17:697.
- Byans, L. T. 1966. Abscisin II. Inhibitory effect on flower induction in a long-day plant. Science 146:107.
- Evans, M. L., and P. M. Ray. 1969. Timing of the auxin response in coleoptiles and its implications regarding auxin action. J. Gen. Physiol. 53:1.
- Fan, D. F., and G. A. Maclachlan. 1967. Massive synthesis of ribonucleic acid and cellulose in the pea epicotyl in response to indoleacetic acid, with and without concurrent cell division. Plant Physiol. 42:1114.
- Fitting, H. 1909. Die Beeinflussing der Orchideenblüten durch die Bestäubung und durch andere Umstände. Z. Botan. 1:1.
- French, R. C., and H. Beevers. 1953. Respiratory and growth responses induced by growth regulators and allied compounds. Am. J. Botan. 40:660.
- Fruton, J. S., and S. Simmonds. 1959. General biochemistry. New York: John Wiley & Sons.
- Galston, A. W. 1949. Indoleacetic-nicotinic acid interactions in the etiolated pea plant. Plant Physiol. 24:557.

- Galston, A. W., and R. S. Baker. 1949. Studies on the physiology of light action, II. The photodynamic action of riboflavin, Am. J. Botan. 36:773.
- Galston, A. W., and J. Davies. 1970. Control mechanisms in plant development. Englewood Cliffs, N.J.: Prentice-Hall.
- Gawadi, A. G., and G. S. Avery. 1950. Leaf abscission and the so-called abscission layer. Am. J. Botan. 37:172.
- Gillespie, B., and W. R. Briggs. 1961. Mediation of geotropic response by lateral transport of auxin. Plant Physiol. 36:364.
- Gillespie, B., and K. V. Thimann. 1963. Transport and distribution of auxin during tropistic response. I. The lateral migration of auxin in geotropism. Plant Physiol. 38:214.
- Goldsmith, M. H. 1966. Movement of indoleacetic acid in coleoptiles of Avena sativa L. II. Suspension of polarity by total inhibition of the basipetal transport. Plant Physiol. 41:15.
- Goldsmith, M. H. M. 1967. Movement of pulses of labeled auxin in corn coleoptiles. Plant Physiol. 42:258.
- Goldsmith, M. H. M., and M. B. Wilkins. 1964. Movement of auxin in coleoptiles of Zea mays L. during geotropic stimulation. Plant Physiol. 39:151.
- Gordon, S. A. 1961. The biogenesis of auxin. In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 14:620. Berlin: Springer.
- Gordon, S. A., and M. Eib. 1956. Auxin transport in the phototropic response. Plant Physiol. suppl. 31:14.
- Gordon, S. A., and M. Eib. 1964. Hormonal relations in the phototropic response. II. The translocation of C¹⁴-indoleacetic acid in irradiated coleoptiles of Avena. Argonne Nall. Lab. Report 6971:176.
- Gordon, S. A., and F. S. Nieva. 1949. The biosynthesis of auxin in the vegetative pineapple. I and II. Arch. Biochem. Biophys. 20:356.
- Gorter, C. J. 1961. Morphogenetic effects of synthetic auxins. In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 14:807. Berlin: Springer.
- Gregory, F. C. 1928. Studies in the energy relation of plants. II. The effect of temperature on increase in area of leaf surface and in dry weight of Cucumis sativus. Ann. Botan. 42:469.
- Gregory, F. G., and C. R. Hancock. 1955. The rate of transport of natural auxin in woody shoots. Ann. Botan. N.S. 19:451.
- Gregory, F. G., and J. A. Veale. 1957. A re-assessment of the problem of apical dominance. Symp. Soc. Exptl. Biol. 11:1.
- Gustafson, F. G. 1936. Inducement of fruit development by growth-promoting chemicals. Proc. Natl. Acad. Sci. 22:628,
- Gustafson, F. G. 1939. The cause of natural parthenocarpy. Am. J. Botan. 26:135.
- Gustafson, F. G. 1941. Extraction of growth hormones from plants. Am. J. Botan. 28:947.
- Gustafson, F. G. 1954. Synthesis of B vitamins by excised parts of white lupine seedlings grown in sterile culture. Arch. Biochem. 52:190.
- Haberlandt, G. 1913. Zur Physiologie der Zellteilung. S. B. preuss. Akad. Wiss. 318.
- Hackett, D. P. 1952. The osmotic change during auxin-induced water uptake by potato tissue. Plant Physiol. 27:279.
- Harrison, A. 1965. Auxanometer experiments on extension growth of Avena coleoptiles in different CO₂ concentrations. Physiol. Plant. 18:321.

- Hinton, J. J. C., F. G. Peers, and B. Shaw. 1953. The B-vitamins in wheat: the unique aleurone layer. Nature 172:993.
- Hoffman-Ostenhof, O. 1955. Ein- und zweikerniges Chinone. In K. Paech and M. V. Tracey, eds., Modern methods of plant analysis 3:359
- Hurt, W. W., B. T. Scheer, and H. S. Deuel. 1949. The synthesis of niacin from tryptophan in rat liver slices. Arch. Biochem. 21:87.
- Ingersoil, R. B., and O. E. Smith. 1970. Movement of (RS)-abscisic acid in the cotton explant, *Plant Physiol*, 45:476.
- Iversen, T., and P. Larsen. 1973. Movement of amyloplasts in the statocytes of geotropically stimulated roots. The pre-inversion effect. Physiol. Plant. 28:172.
- Jackson, W. T. 1960. Effect of indoleacetic acid on rate of elongation of root hairs on Agrostis alba L. Physiol. Plant. 13:36.
- Jacobs, W. P. 1961. The polar movement of auxin in the shoots of higher plants: its occurrence and physiological significance. In Plant growth regulation. Intern. Conf. Plant Growth Reg. 4th. Ames, Iowa: Iowa State University Press.
- Jacobsen, J. V. 1973. Interactions between gibberellic acid, ethylene, and abscisic acid in control of amylase synthesis in barley aleurone layers. *Plant Physiol*, 51:198.
- Key, J. L., and J. C. Shannon. 1964. Enhancement by auxin of ribonucleic acid synthesis in excised soybean hypocotyl tissue. Plant Physiol. 39:360,
- Kögl, F., H. Erxleben, and A. Haagen-Smit. 1934. Über die Isolirung der Auxine "a" und "b" aus pflanzlichen Materialen. IX Mitteilung. Z. Physiol. Chem. 225:215.
- Kögl, F., and A. Haagen-Smit. 1931. Über die Chemic des Wuchsstoffs. Proc. Kon. Akad. Wetensch (Amsterdam) 34:1411.
- Kögl, F., A. Haagen-Smit, and H. Erxleben. 1934. Über ein neues Auxin (Heteroauxin) aus Harn, XI Mitteilung. Z. Physiol. Chem. 228:90.
- Laibach, F. 1933. Wuchsstoffversuche mit levenden Orchideen pollinien. Ber. dtsch. botan. Ges. 51:336.
- Langston, R., and A. C. Leopold. 1954. Effect of photoinduction upon some B-vitamins in barley. Physiol. Plant. 7:397.
- Lantican, B. P., and R. M. Muir. 1967. Isolation and properties of the enzyme system forming indolescetic acid. Plant Physiol. 42:1158.
- Larsen, P. 1961. The physical phase of gravitational stimulation. In Recent advances in botany. Toronto: Univ. of Toronto Press.
- Larsen, P. 1965. Geotropic responses in roots as influenced by their orientation before and after stimulation. *Physiol. Plant.* 18:747.
- LaRue, C. D. 1936. The effect of auxin on the abscission of petioles. Proc. Natl. Acad. Sci. 22:254.
- Leopold, A. C., F. S. Guernsey, and R. Langston. 1953. Pantothenic acid and acetic acid utilization in tomato fruit-set. Plant Physiol. 28:748.
- Lieberman, M., and A. T. Kunishi. 1971. Abscisic acid and ethylene production. Plant Physiol. 47:S-22.
- Little, C. H. A., and M. H. M. Goldsmith. 1967. Effect of inversion on growth and movement of indole-3-acetic acid in coleoptiles. Plant Physiol. 42:1239.
- Loo, S. 1945. Cultivation of excised stem tips of asparagus in vitro. Am. J. Botan. 32:13.
- Luckwill, L. C. 1956. Two methods for the bioassay of auxins in the presence of growth inhibitors. J. Hort. Sci. 31:89.

- Lund, E. J. 1947. Bioelectric fields and growth. Austin: University of Texas Press.
- Lund, H. A. 1956. Growth hormones in the styles and ovaries of tobacco responsible for fruit development. Am. J. Botan. 43:562.
- Massart, J. 1902. Sur la pollination sans fécondation, Bull. Jard. Botan. Brux. 1:89.
- Masuda, Y., E. Tanimoto, and S. Wada. 1967. Auxin-stimulated RNA synthesis in oat coleoptile cells. Physiol. 20:713.
- Morre, T. C., and C. A. Shaner. 1967. Biosynthesis of indoleacetic acid from tryptophan-C¹⁶ in cell-free extracts of pea shoot tips. Plant Physiol. 42:1787.
- Muir, R. M. 1942. Growth hormones as related to the setting and development of fruit in Nicotiana tabacum. Am. J. Botan. 29:716.
- Muir, R. M. 1947. The relationship of growth hormones and fruit development. Proc. Natl. Acad. Sci. 33:303.
- Naqvi, S. M. 1967. Auxin transport in Zea mays coleoptiles. II. Influence of light on the transport of indoleacetic acid-C¹⁴. Plant Physiol. 42:138.
- 123. Naqvi, S. M., R. R. Dedolph, and S. A. Gordon. 1965. Auxin transport and
- geoelectric potential in corn coleoptile sections. Plant Physiol. 40:966.

 124. Niedergang-Kamien, E., and A. C. Leopold. 1957. Inhibitors of polar auxin transport. Physiol. Plant. 10:29.
- Nooden, L. 1968. Studies on the role of RNA synthesis in auxin induction of cell enlargement. Plant Physiol. 43:140.
- Northern, H. T. 1942. Relation of dissociation of cellular protein by auxin to growth, Botan, Gaz. 103:668.
- Ohkuma, K., F. T. Addicott, O. E. Smith, and W. E. Thiessen. 1965. The structure of abscisin II. Tetrahedron Letters 29:2529.
- Ordin, L., T. H. Applewhite, and J. Bonner. 1956. Auxin-induced water uptake by Avena coleoptile sections. Plant Physiol. 31:44.
- Paal, A. 1919. Über phototropische Reizleitung. Jahrb. Wiss. Botan. 58:406.
 Peters, R. A., and J. A. O'Brien. 1955. Thiamine and its derivatives. In K.
- Paech and M. V. Tracey, eds., Modern methods of plant analysis. 4:345.

 131. Phelps, R. H., and L. Sequeira. 1967. Synthesis of indoleactic acid via trypta-
- mine by a cell-free system from tobacco terminal buds. Plant Physiol. 42:1161.

 Phillips, I. D. J. 1971. Introduction to the biochemistry and physiology of plant growth hormones. New York: McGraw-Hill.
- Pilet, P. E. 1965. Action of gibberellic acid on auxin transport. Nature 208:1344.
- Pilet, P. E. 1965. Polar transport of radioactivity from C¹⁴-labelled-β-indolylacetic acid in stems of Lens culinaris. Physiol. Plant. 18:687.
- Rajagopal, R. 1967. Metabolism of indole-3-acetaldehyde. I. Distribution of indoleacetic acid and tryptophol forming activities in plants. *Physiol. Plant*. 20:982.
- Rehm, M. M., and M. G. Cline, 1973. Rapid growth inhibition of Avena coleoptite segments by abscisic acid. Plant Physiol. 51:93.
- Reinert, J. 1952. Über die Bedeutung von Carotin und Riboflavin für die Lichtreizaufrahme kei Pflanzen. Naturwiss. 39:47.
- Reinert, J. 1953. Über die Wirkung von Riboflavin und Carotin bein Phototropismus von Avena-Koleoptilen und bei anderen pflanzlichen Lichtreizreaktionen. Z. Botan. 41:103.
- Reisner, H. J. 1958. Untersuchungen über den Phototropism der Hafer-Koleoptile. Z. Botan. 46:474.

- 140. Reynolds, T., and P. A. Thompson. 1973. Effects of kinetin, gibberellins, and (±) abscisic acid on the germination of lettuce (Lactuca sativa). Physiol. Plant. 28:516.
- 141. deRopp, R. S. 1950, Am. J. Botan, 37:358.
- Rosetter, F. N., and W. P. Jacobs. 1953. Studies on abscission. The stimulating role of nearby leaves. Am. J. Botan, 40:276.
- 143. Sacher, J. A. 1967, Senescence: action of auxin and kinetin in control of RNA and protein synthesis in subcellular fractions of bean endocarp. Plant Physiol. 42:1334.
- Sacher, J. A. 1967. Control of synthesis of RNA and protein in subcellular fractions of Rhoeo discolor leaf sections by auxin and kinetin during senescence, Exp. Geront, 2:261.
- 145. Sankhla, N., and D. Sankhla, 1968. Reversal of (±)-abscisin II induced inhibition of lettuce seed germination and seedling growth by kinetin. Physiol. Plant. 21:190.
- 146. Schrank, A. R. 1951. Electrical polarity and auxins. In F. Skoog, ed., Plant growth substances. Madison: University of Wisconsin Press.
- Scott, F. M., M. R. Schroeder, and F. M. Turrell. 1948. Development of abscission in the leaf of Valencia orange. Botan. Gaz. 109:381.
- 148. Shantz, E. M. 1966. Chemistry of naturally-occurring growth-regulating substances. Ann. Rev. Plant Physiol. 17:409.
- Shen-Miller, J., and S. A. Gordon. 1966. Hormonal relations in the phototropic response. IV. Light-induced changes of endogenous auxins in the coleoptile. Plant Physiol. 41:831.
- Sherwin, J. E. 1970. A tryptophan decarboxylase from cucumber seedlings. Plant and Cell Physiol, 11:865.
- 151. Shimoda, C., Y. Masuda, and N. Yanagishima. 1967. Nucleic acid metabolism involved in auxin-induced elongation of yeast cells. Physiol. Plant. 20:299.
- 152. Shoji, K., F. .T Addicott, and W. A. Swets. 1951. Auxin in relation to leaf blade abacission. Plant Physics, 26:189.
- Skoog, F. 1944. Growth and formation in tobacco tissue cultures. Am. J. Botan. 31:19.
- 154. Skoog, F. 1954. Substances involved in normal growth and differentiation of plants. Brookhaven Symp. Biol. 6(BNL258): 1-21,
- 155. Skoog, F., and K. V. Thimann, 1934. Further experiments on the inhibition of the development of lateral buds by growth hormone. Proc. Natl. Acad. Sci. 20:480.
- 156. Skoog, F., and K. V. Thimann. 1940. Enzymatic liberation of auxin from plant tissues. Science 92:64.
- 157. Sondheimer, E., and E. C. Galson, 1966. Effects of abscisin II on germination of seeds with stratification requirements. Plant Physiol. 41:1397.
- Sonneborn, T. M. 1964. Proc. Nat. Acad. Sci. 51:915.
- 159. Strong, F. M. 1955. Riboffavin, folic acid and biotin. In K. Paech and M. V.
- Tracey, eds., Modern methods of plant analysis 4:643.

 160. Tagawa, T., and J. Bonner. 1957. Mechanical properties of the Avena coleoptile as related to auxin and to ionic interactions. Plant Physiol. 32:207.
- 161. Thimann, K. V. 1934. Studies on the growth hormone of plants. VI. The distribution of the growth substance in plant tissues. J. Gen. Physiol. 18:23.
- 162. Thimann, K. V. 1935. In the plant growth hormone produced by Rhizopus suinus. 1. Biol. Chem. 109:279.

- Thimann, K. V. 1937. On the nature of inhibitions caused by auxin. Am. J. Botan. 24:407.
- Thimann, K. V., and G. M. Curry. 1960. Phototropism and photoaxis. In Comparative Biochemistry. I. New York: Academic Press.
- Thimann, K. V., and J. B. Koepfli. 1935. Identity of the growth-promoting and root-forming substances of plants. Nature 135:101.
- Thimann, K. V., and C. L. Schneider. 1938. The role of salts, hydrogen ion concentration and agar in the response of the Avena coleoptile to auxin. Am. J. Botan. 25:270.
- Thimann, K. V., and F. Skoog. 1934. Inhibition of bud development and other functions of growth substance in Vicia Faba. Proc. Roy. Soc. (London) B. 114:317.
- Thornton, R. M., and K. V. Thimann. 1967. Transient effects of light on auxin transport in the avena coleoptile. Plant Physiol. 42:247.
- Truelsen, T. A. 1973. Indole-3-pyruvic acid as an intermediate in the conversion of tryptophan to indole-3-acetic acid. II. Distribution of tryptophan transaminase activity in plants. Physiol. Plant. 28:67.
- transaminase activity in plants. *Physiol. Plant.* 28:67.

 170. Tukey, H. B., F. W. Went, R. M. Muir, and J. van Overbeek. 1954. Nomen-clature of chemical plant regulators. *Plant Physiol.* 29:307.
- van Overbeek, J., E. S. deVäsquez, and S. A. Gordon. 1947. Free and bound auxin in the vegetative pineapple plant. Am. J. Botan. 34:266.
- van Overbeek, J., S. A. Gordon, and L. E. Gregory, 1946. An analysis of the function of the leaf in the process of root formation in cuttings. Am. J. Botan. 33:100.
- Wallace, R. H., and A. E. Schwarting. 1954. A study of chlorophyll in a white mutant strain of Hellanthus annuus. Plant Physiol. 29:431.
- Wareing, P. F., and I. D. J. Phillips. 1970. The control of growth and differentiation in plants. New York: Pergamon Press.
- Wehnelt, B. 1927. Untersuchungen über das Wundhormon der Pflanzen. *Ib. wiss. Botan.* 66:773.
- Went, F. W. 1926. On growth-accelerating substances in the coleoptile of Avena sativa. Proc. Kon. Akad, Wetensch. Amsterdam. 35:723.
- 177. Went, F. W. 1928, Wuchsstoff und Wachstum, Rec. Trav. Botan. Neerl. 25:1.
- Went, F. W. 1934. On the pea test method for auxin, the plant growth hormone. K. Akad. Wetenschap. Amsterdam Proc. Sect. Sci. 37:547.
- Went, F. W. 1938. Specific factors other than auxin affecting growth and root formation. Plant Physiol. 13:55.
- Went, F. W. 1951. The development of stems and leaves. In F. Skoog, ed., Plant growth substances. Madison, Wisc.: University of Wisconsin Press.
- Went, F. W., and K. V. Thimann. 1937. Phytohormones. New York: The Macmillan Co.
- Wildman, S. G., and J. Bonner. 1948. Observations on the chemical nature and formation of auxin in the Avena coleoptile. Am. J. Botan. 35:740.
- Wildman, S. G., M. G. Ferri, and J. Bonner. 1947. The enzymatic conversion of tryptophan to auxin by spinach leaves. Arch. Biochem. Biophys. 13:131.
- 184. Wildman, S. G., and R. M. Muir. 1949. Observation on the mechanism of of auxin formation in plant tissues. Plant Physiol. 24:84.
- Wilkins, M. B., and T. K. Scott. 1968. Auxin transport in roots. Nature 219:1388.

- Wilkins, M. B., and S. Shaw. 1967. Geotropic response of coleoptiles under anaerobic conditions. *Plant Physiol.* 42:1111.
- Yasuda, S. 1934. The second report on the behaviour of the pollen tubes in the production of seedless fruits caused by interspecific pollination. *Jap. J. Genet.* 9:118.
- Zimmerman, B. K., and W. R. Briggs. 1963. Phototropic dosage-response curves for oat coleoptiles. Plant Physiol. 38:248.



هرمونات النمو الصناعية The synthetic growth hormones

مقدمة Introduction

طبيعيا بعد التعرف على النشاط الأكسيني تم فصل وتحديد التركيب الجزيئي للأكسين. بعد هذاء بحوث واسعة للتعرف على مركبات تشبه كيماويا الاندول حامض الخليك IAA ولها نفس المفعول. لم يمر وقت طويل حتى أنت. حت هذه البحوث مشتقات الاندول الاحرى مثل الاندول 3 حامض البريونيك indole-3-propionic acid والأندول 3 حامض البيرونيك (40) indole-3-butyric acid) والاندول حامض البيرونيك (11) indole pyruvic كل هذه المركبات وجدت أن لها نشاط فسيولوجي مثل IAA. المركبات أخرى لها نشاط مثيل IAA ولكنها تختلف كيماويا. من أهم هذه المركبات أنفا وبيتا من أحماض النفتيل خليك α and β naphthylacetic acid وحامض النفتيل خليك (12) naphthoxyacetic المنزكس خليك (12) naphthoxyacetic المنزكس الكيماوي لهذه المركبات موضح في الصفحة المقابلة.

التركيب الجزيئي والنشاط الأكسيني Molecular structure and auxin activity

الخواص الكيميائية للمركبات النشطة فسيولوجيا اثبتت أن هناك علاقة بين التركيب الكيميائي والنشاط الفسيولوجي للمركبات , من أهمية هذه الدراسة أنها وضعت شروط للمركبات حتى يكون لها نشاط أكسيني (15) هذه الشروط :

1- نظام تركيب دائرى غير مشبع.

2- سلسلة حامضية جانبية.

 3- فصل الكربوكسيل (CooH) من التركيب الدائرى (هنساك استئنساءات عديدة).

4- ترتيب وضعى خاص ما بين التركيب الدائري والسلسلة الحامضية الجانبية.

الشروط المذكورة اساسية للنشاط الأكسيني، مهمى كانت درجة البديل على التركيب الدائرى والسلسلة الجانبية وطبيعة الدائرة (إندول أو فينيل أو انترسين الخ) وطول السلسة الجانبية. هذه العوامل كلها تؤثر في النشاط الأكسيني (38).

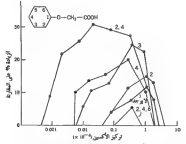
طبيعة التركيب الدائرى Nature of the ring system

بعد استخلاص الأكسين IAA والتعرف على خواصه، وجد أن النيتروجيين

فى دائرة الاندول غير ضرورية للنشاط الأكسيني. عندما تعوض ذرة النيتروجين بذرة كربون أو أكسجين فان النشاط الأكسيني ينقص كثيراً ولكنه يقى (34). هذا يمكن توقعه بالنظر إلى الحقيقة أن حجم الدائرة يتراوح بين الصغير كما فى الفينيل إلى الكبير نسبيا كما فى إنترسين وجدت فى مركبات لها نشاط أكسيني. النيتروجين لا يوجد فى دوائر الفينيل أو الانترسين.

هناك براهين تدل على أن عدم تشبيع الدائرة ضروريا للنشاط الأكسيني. النشاط يتناقص لزيادة تشبع الدائرة بالايدروجين وينتهى النشاط نهائيـا بتشبيـع الدائرة (1).

إلى حين اكتشاف النشاط الأكسيني لمجموعة احماض الفينوكس خليك من قبل زمرمان وهتشكوك Zimmerman and Hitchcock (39) لم يوضحا التأثير الكبير للاستبدالات على الدائرة أو السلسلة الجانبية. نوع ومكان الاستبدال له تأثير كبير على نشاط المركبات. مشل واضع هو استبدال ذرة الكلور في أمكنة مختلفة على دائرة حامض القينوكس خليك.



شكل 1.18: تأثير تركزات مختلفة من حامض الفينوكس خليك المحتوى علمى المكلور في كشف بدرات الشوفان الطولي، الرقم أو الأرقما علمي المنحيات تمثل عكان إحلال الكلور على دائرة الفيل. (After R. M. Muir et al. 1949, Piant Physiol. 24359)

818 شكل B18 شكل

موير ومن معه Muir et-al (29) أوضحوا هذا جليا بتجاربهم على إحلال الهالوجينات ومجموعة المبثيل في الاوضاع 6:4٠٤ من دائرة الفينيل. لقد وجدوا أن إحلال وضع 6:4٠٤ بنرة الكلور ينتج عنها فقدان النشاط. مع ذلك إحلال الاوضاع 4:3 فقط يزيد من النشاط. إحلال الاوضاع 4:3 على دائرة الفينيل بلرة كلور في جزيء حامض الفينوكس خليك أعطى أكبر نشاط أكسيني. في الحقيقة أن 4:2 ثائي الكلور حامض الفينوكس خليك أعطى أكبر نشاط أكسيني. في الاكسينات الصناعية استعمال في هذا الوقت. تأثيرات حامض الفينوكس خليك المكسينات الصناعية استعمال في هذا الوقت. تأثيرات حامض الفينوكس خليك الذي يحتوى ذرة كلور في أوضاع مختلفة على دائرة الفينيل موضحة في شكل الدين يحتوى ذرة كلور في أوضاع مختلفة على دائرة الفينيل الملاصق لنقطة بالكلور، هذا قاد العلماء إلى إقتراح أن الوضع على دائرة الفينيل الملاصق لنقطة بالاتحام، ما بين الدائرة والسلسلة الجانبية لها علاقة في عملية النمو.

طبيعة السلسلة الجانبية الحامضية Nature of acid side chain

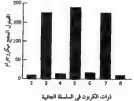
بالرجوع إلى بحوث كويفى ومن معه Koepfli et-al وغيرهم، وضع وطول السلسلة الجانبية لهما تأثيراً كبيراً على نشاط الأكسين. السلسلة الجانبية التي بها مجموعة الكربوكسيل منفصل على الدائرة بذرة كربون واحدة أو بدرة كربون وذرة أكسجين تعطى أكبر نشاط أكسين، مثلاً السلسلة الجانبية الحامضية لـ IAA و 2,4D وهما من الأكسينات النشطة تنطبق عليهما هذه الشروط.

. كلما زادت السلسلة الجانبية في الطول في حامض الفينوكس خليك phenoxyacetic acid يتناقص نشاط الأكسيني. هذا التناقص غير منتظم، يتناقص النشاط أكثر كلما احتوت السلسلة الجانبية على عدد أحادى من ذرات

الكربون. مثلا 4.2 حامض فيتوكس بيوتريك ثنائى الكلور butyric acid كربون) اكثر نشاطا من 4.2 حامض فينوكس بروبيونيك 2.4 كامض فينوكس بروبيونيك 2.4 كامض فينوكس بروبيونيك 2.4 كامض فينوكس بروبيونيك 3) dichlorophenoxy propionic من بحوث سينرهولم وزمرمان Synerholm and Zimmerman (3). من الواضح أن السلسلة الجانبية التي تحتوى على رقم احادى من ذرات الكربون تهضم في الانسجة الحية إلى الفينول الفير نشط، بينما السلسلة الجانبية التي تحتوى على رقم زوجي من ذرات الكربون فانها تتكسر إلى حامض الفينوكس خليك الشط (شكل 2.18).

إحلال مجموعات مختلفة على السلسلة الجانبية كذلك تؤثر في نشاط الأكسين ولهذا إحلال مجموعة العيثيل على الألفا كربون في السلسلة لحامض الفينيل خليك لا تلغى نشاطه الأكسيني. مع ذلك إحلال إثنين من مجموعة الميثيل على الالفا كربون تنهى نشاطه الاكسيني تماماً (15). عندما نناقش طريقة عمل الأكسين سنرى لماذا احلال مجموعة الميثيل الكبيرة على السلسة الجانبية يثبط النشاط الأكسيني.





شكل 2.18 : كمية النيول الناتجة من إنكسار أرقام فردية وأرقام فروجة من السلسلة المجانية لأحماض الفيئور كس هذا ترسمها لبات الكتان. (After C.H. Fawcett et al. 1952, Nature 170:887. Redrawn from A.C. Leopold. 1955. Auxins and plant growth. Los Angeles: University of California Press).

إحلال مجموعة الهيدروكسيل على السلسلة الجانبية كذلك يمكن أن تلغى النشاط الأكسيني. مثلا إحلال مجموعة الهيدروكسيل أو مجموعة الكحول على الألفا كربون لحامض الفينيل خليك phenyl acitic acid ينتسج عنيه مشتقين خاملين (35).

كان الاعتقاد سابقا أن فصل مجموعة الكربوكسيل من السلسلة الجانبية ضروريا للنشاط الأكسيني (15). مع ذلك وجدت إستثناءات كثيرة لهذه القاعدة (2). مثلا 6،3،2 ثلاثي الكلور حامض البنزين له نشاط أكسيني قوى.

ترتيب وضعي خاص Spacial arrangement

الترتيب الوضعى الخاص بين الدائرة والسلسلة الجانبية عاملا مهماً لنشاط جزىء الأكسين. مثل سس حامض السنميك cis cinamic acid له نشاط أكسينى مؤثر على الزيادة الطولية في قطع بادرات الشوفان. والترنس حامض السنميك

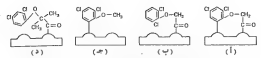
trans cinamic acid ليس له أى نشاط أكسيني. فالدسترا 760 yeldstra بعد دارسة العلاقة مابين التركيب والنشاط الأكسيني اقترح ان حتى يكون الجزيء نشط أكسينيا يجب أن يكون مجموعة الكربوكسيل والدائرة في مستويات مختلفة. هذه النظرية وجدت دفع من ملاحظة النشاط الأكسيني للسس والترانس حامض الشرهيدونفيل ايدين خليك tetrahydronaphthylideneacetic acid وكذلك من السس والترانس حامض السنميك cinamic acid.

مضادات الأكسين Antiauxins

لو افترضنا أن التركيب الكيميائي للمركب هو المسقول على تأتيسره الفسيولوجي عندها يجب ان نعرف أن من الممكن أن تنداخل بعض المركبات الاخرى التي تشبه هذا المركب في التركيب الكيماوي وليست مثيله بالضبط في هذه التأثيرات الفسيولوجية (20) لقد أكتشفت مضادات عديدة للأكسين. بصفة عامة هذه المركبات تشبه الاكسينات في التركيب الجزيئي ولكنها عندما تخلط بالأكسين تثبط نشاطه.

في الواقع مضادات الأكسين هي تلك المركبات التي تنافى الأكسين على موقع تفاعله في الخلايا النامية (1). ما المقصود بموقع الفاعل ؟ بسبب علاقة التركيب الجزيشي والتوزيع الكيميائي بدرجة النشاط الفسيولوجي، معظم نظريات النشاط الاكسيني وضعت على موقع إتصال الأكسين على مادة معينة داخل الخلية (مثلا بروتين). هذا التركيب (أكسين مربوط) يستطيع أن يسبب النشاط الاكسيني. المضادات الاكسينية الحقيقة هي مركبات بسبب مشابهتها للأكسين تلتصق بموقع النفاعل وبذلك تجعل الأكسين خاملا ولا يسبب النمو. مع ذلك اذا كان هناك منافسة حقيقية لموقع النفاعل فان زيادة كمية الأكسين عمد على مضاداته.

هناك انفاق عام على أن حتى يصبح جزىء الاكسين نشط يجب أن يتصل بنقطين على موقع التفاعل. زيادة على هذا فقد اعتقد أن نقطتى الإتصال هما فى موقع على الدائرة الغير مشبعة ومجموعة الكربوكسيل على السلسلة الجانبية. فى



شكل 3-18: رسم تخفيطي يوضع نظرية الاتصال بتقطيين كما هي تطبق على نشاط الاكسينسات ومغادات الأكسيات، وأن اختلط الأكسين، (ب) موقع الأرتو مشغول، (ج) مجموعة الكريوكسيل القمة، (د) مجموعة البيتيل تشغل موقع الأرثو. (After D.H. McRee and J. Bonner, 1953, Physiol. Plantarum 6485)

حامض الفينىوكس خليك phenoxyacetic acid موقع الاتصال على الدائرة في وضع الأرتو.

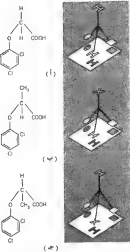
بالاستناد على نظرية الموقعين مكرى وبونر McRae and Bonner و و و و و و المعناعي 2,40 و معنا التحسين الصناعي 2,40 و المتعمال الأكسين الصناعي كمثل للاكسينات استطاعا أن يوضحا أن مشابهات جزىء 2,40 التي تحوى بعض وليس كل خواصه التركيبية تستطيع أن تنافسه لموقع التفاعل. مضادات الأكسين تعمل إتصال واحد بلل من إتصالين ضروريا لعملية النمو. مكرى و بونر وصفا ثلاثة طرق لتحويل جزىء 2,40 إلى مضاد أكسيني و هي:

1- نزع مجموعة الكربوكسيل الضرورية.

2 - نزع موقع الأرتو القابل للتفاعل الضرورية.

3 تغيير الترتيب الوضعى الطبيعى ما بين الدائرة ومجموعة الكربوكسيل، كإدخال مجموعات غير منظمة فى السلسلة الجانبية. هذه العلاقة مؤضعة بالرسم فى شكل 81-3.

مع أن ليس كشعبية الإتصال بموقعين، فقد اقترحت نظرية الإتصال بثلاثة مواقع ضرورية لنشاط الأكسين (31). هذه النظرية تقول أن حتى يصبح الأكسين نشطا يجب أن يحوى الصفاة التالية: دائرة غيسر مشبعسة، ومجموعسة الكربوكسيل، وعلى الأقل واحد ألفا هيدروجين. شرط آخر هو أن تكون هذه الثلاثة في موضع صحيح خاص مع بعضها، في شكل 418 يوضح بالرسم نظرية



شكل 18-4: رسم تخطيطي يوضع نظريسة الاتصال بثلاثة نقاط (أ) أستيك إتصال بثلاثة نقاط نشط استجابة (ب) بريونيك (ب) أيسوم إتصال بثلاثة نقاط نشطسة إستجابية، (جر) برويونيك (س) أيسومسر إتصال بنقطتيسن،

(After M.S. Smith and R.L. Wain. 1952. Proc. Roy. Soc. 139:119. Redrawn from L.J. Audus. 1959. Plant growth substances. New York: Interscience Publishers.)

الالتماس بثلاثة مواقع. في شكل418 يوضع أهمية علاقة الوضع الخاص. من الايسوم لحامض 4.2 dichlorophenoxy - 2.4 dichlorophenoxy - ثنائي كلورفينوكس بروبيونيك - 2.4 dichlorophenoxy الموجب فقط (+) هو النشط (35). السالب ليس في الوضع الاصلى ولهذا لا تنطبق عليه نظرية الالتماس في ثلاثة مواقع لنشاط الأكسين.

إتصال الأكسين بموقع النفاعل يحدث فى وقت واحد فى ثلاثة مراكز على جزيء الأكسين. اذا حدث الإتصال فى موقع واحد أو حتى إثنين فانه لا يحدث أى نشاط أكسيني. فى الحقيقة الجزيء الذى يلامس موقع واحد أو إثنين فقط على موقع التفاعل يمكن اعتباره مضاد للأكسين. نوع من مضادات الاكسين والتي لم يعترف بها إلى الآن هي المركبات التي لها نشاط أكسيتي ضعيف. الاكسين الضعيف يستطيع أن يعمل التلامس بنقطتين الضعيف يستطيع أن يعمل التلامس بنقطتين الضروري (أو ثلاثة نقاط) ويسبب زيادة النمو. مع ذلك هذه الزيادة قليلة وفي نفس الوقت تكون المواقع النشطة مشغولة باكسين ضعيف ولا يستطيع الاكسين القوى أن يؤدى عمله. مثال للاكسين الضعيف والتي له عمل كمضاد للاكسين الصعيف والتي له عمل كمضاد للاكسين .phenylbuteric acid .

نشاط الاكسين الحركية Kinetics of auxin activity

مساهمة قيمة لدراسة كيفية عمل الأكسين في تسبب النمو باستعمال التحليل المنافس. المنافس. المنافس. المنافس. المنافس و المنافس و المنافس ا

من المعروف في تفاعلات الانزيمات يتكون مركب وسطى من المادة والانزيم. هذا المركب يتكون على الجهة النشطة من الانزيم. هذا المركب يتحول إلى الانزيم والناتج من التفاعل.

$E + S \rightleftharpoons ES \longrightarrow E + P$

باستعمال التخطيط السابق، اوضحا مكرى وبونر بأن من الممكن تحليل زيادة الأكسين لنمو قطع بادرات الشوفان رياضيا. في مخططهما الانزيم (E) هو مستقبل الأكسين، والمادة (S) هي الأكسين المعطى، والمركب (ES) هو الاكسين الملتصق بالمستقبل، والناتج في هذه الحالة هو النمو. دعنا نكتب المعادلة السابقة باستعمال A للأكسين و R للمستقبل و RA للمركب الوسطى و D للنمو.

$R + A = RA \rightarrow R + G$

فى دراسة الانزيمات، العثبط المنافس هو مركب ينافس المادة على الجهـة النشطة للانزيم. تكوين مركب من العثبط والانزيم يمكن توضيحه كالآتي.

$E + I \rightleftharpoons EI$

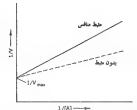
حقيقة تكوين EI يمكن ترجيعه وهذا مهم لانه يسمح للمثبط منافسة المادة على الجهة النشطة. وبهذا بزيادة تركيز المادة يمكن التغلب على تأثير المثبط.

تأثير المثبطات المنافسة يمكن ملاحظتها في نقص سرعة تفاعلات الانزيم. مع هذا لو زيدت تركيزات المادة إلى أن تفرق كل الجهات النشطة للإنزيم بالمادة عندها سأتصل إلى السرعة القصوى (max). هذه السرعة القصوى تكون مساوية لنفس التفاعل بدون مثبطات منافسة. وهنا يمكن القول بأن زيادة تركيزات المادة يحد من كمية التبيط وبالمكس انقاص تركيزات المادة تريد من كمية التبيط.

لقد ذكرنا أن مضادات الأكسين تنافس الأكسين على الجهة النشطة من مستقبل الأكسين أو مركز النمو. في هذه الحالة بالطبع وضع مشابه لدراسة نظرية المثبطات المنافسة للانزيمات.

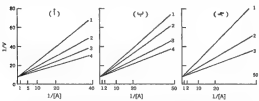
والآن باستعمال طريقة رسم لينويفر وبرك، نستطيع ان نقيس سرعة الأكسين (في هذه الحالة سرعة النصو) وفي نفس الوقت نستطيع ان نحسب تأثير مضادات الأكسيين على هذه السرعة. برسم عكس السرعة ($\frac{1}{V}$) لتفاعسل الأكسيين ضد عكس تركيز الأكسين $\frac{1}{V}$ نستطيع أن نحصل على خط مستقيم. يمكن الحصول على سرعة قصوى ($\frac{1}{V}$) بزيادة الخط إلى الاحداثي الرأسي. نقطة الإنصال هي $\frac{1}{V}$ (شكل 81-5).

كذلك شكل 18-5 يوضح تأثير المثبطات المنافسة. الجدير بالملاحظة هو زيادة تركيز المثبط تزيد من إنحناء الخط ولكنها لا تؤثر في نقطة الالتقاء.



فكل 5.18 : رسم عكس تفاعل الأنزيسم بدون مثبط ووجود مثبط منافس. لاحظ نقطة الاتصال واحمدة للحالتين ولكن الانحدار يزيد بوجود المثبط المنافس.

عملت تحليلات رياضية لتفاعل 2,4D ومضادات الأكسين حامض 4.2 مصل 4.2 ومضادات الأكسين حامض 4.2 كالورفيدوكس أيسو يبوتريك 4.2 مضل 2.4 ثنائي الكلور فيدوكس خليك 2,4 dichlorophenoxyacetic وحامض 4.2 ثنائي الكلور إينسول 2.4 dichloroanisote (شكل 6-18). المركب حامض 4 كلور فينوكس أيسو بيوتريك مضاد أكسيني بسبب مجموعات الميثيل الغير منظمة



شكل 81-3 : معاكسة تعفير 40.2 لنسو القطع بمضادات الأكسين، (أ) 2.4 ديكلور فينو كس حامض الأسهر والمين من حصابط الأسهر والمين المثليات و (ج. 6) 4.2 ديكلور فينو كس حامض العثليات و (ج. 6) 4.0 الموره أنسول في معجبات 19-2 1.4 (ما معرم) أنسان المينوان فينو كس حامض الخطالة تركيزات 10.0 (ما معرم) أنسان بين (ب) عنحيات 19-2 1.3 تغيير ديكلور فينو كس حامض الخطالة تركيزات 5.0 (1.0 الله 0.0 ملجرام أنتر بالترتيب. في منحيات (ج. 6) 2.1 تشهر لكل 2.4 ديكلور أينسول تركيزات 5.0 (1.0 الله 0.0 ملجرام أنتر بالترتيب. في منحيات (ج. 6) 2.1 تشهر لكل 2.4 ديكلور أينسول تركيزات 5.0 (1.0 دل ملجرام أنتر بالترتيب.

(After D.H. McRae and J. Bonner. 1952. Plant Physiol. 27:834; and 1953. Physiol. Plantarum 6:485.)

على السلسلة الجانبية تتداخل مع ملاصقة مجموعة الكربوكسيل لمستقبل الأكسيين الأكسيين حامض 6،2 ثنائى الكلور فينوكس خليك سبب مضادته للأكسيين إلى اغلاق وضع الارتو القابلة للتفاعل بذرة كلور. و 4،2 ثنائى الكلور إينسول لا يحتوى على مجموعة كربوكسيل ولهذا لا يستطيع ان يعمل نقطتى التلامس الضرورية.

تخميل الاكسين Inactivation of auxin

كما لإنتاج والتأثيرات الفسيولوجية للأكسين أهمية كبيرة في نمو وتطور النبات فان تخيل الأكسين له أهمية كبيرة في هذا الشأن كذلك. مثلا تخميل الأكسين مهماً في التنحية الضوئية والتحكم في إطالة الخلايا وفي شيخوخة أنسجة النبات. سنناقش هنا طريقة تخميل الأكسين وتأثير تخميله على إطالة الخلايا والشيخوخة.

مكانيكية تخميل الأكسين Mechanisms of auxin inactivation

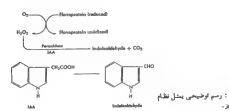
تطورت وتعددت البحوث المنشورة على طريقة تخميل الأكسين منذ سنة 1947 حين فصلا تانج وبونر Tang and Bonner انزيماً يستطيع أكسدة IAA مذا الانزيم يعرف الآن بمؤكسد IAA متاdase IAA. حديثا فصل مؤكسد IAA من جذور نبات التبغ ونقى جزئيا (27). مع أن مؤكسد IAA يمثل طريقة واحدة لقدرة النبات على هدم الأكسين، لقد أكتشفت طرق طبيعية أخرى لهدم الأكسين. هناك طريقتين رئيسيتين لهدم الأكسين في النبات وهما آ أكسدة بالانزيمات ب اكسدة الصوء.

أكسدة بالانزيمات Enzymatic oxidation

وجدت الانزيمات التي تؤكسد IAA في عدة أنسجة من النبات. بصفة عامة مجموعة واحدة دائما هي التي تدرس بالتفصيل اكثر من الاخريات، وهمو مجموعة الانزيمات الموجودة في مستخلص السويقات الفوق فلقية لنبات البازلاء النامية في الظلام. يظهر في هذه الحالة ضرورة وجود فليفوبروتين hydrogen peroxide. أكسدة flavoprotein الذي يعطى ثانى اكسيد الهيدروجين peroxidase ليعطى بعض المحلم بالني اكسيد الهيدروجين بمساعدة البروكسيديز peroxidase ليعطى بعض المواد الغير نشطة، يحتمل ان يكون اندول الدهايد indotealdehyde (شكل 18-7). تخميل الأكسجين يستهلك لتخميل جزىء واحد من المكسجين يستهلك لتخميل جزىء واحد من المك إيدن.

زيادة عن الإندول ألدهايد، نواتج أخرى اقترحت (17،24) مع أن الواقع والمقبول هو أن ناتج أكسدة IAA هو الاندول ألدهايد، كما ذكر سابقاً طرق أكسدة IAA وجدت في عدّة نباتات، وفي حالات عديدة وجدت مختلفة عن مؤكسد IAA الاصلى الموجود في نبات البازلاء (3،33). في هذه الطرق حصل على نواتج مختلفة من أكسدة IAA.

لقد وجد تناسباً عكسيا بين نشاط مؤكسد IAA ومحتوى IAA في النبات (22-14-13-18). وهي أنه عندما يكون محتوى IAA عاليا يكون نشاط مؤكسد IAA منخفضا والعكس صحيح. المناطق المرستيمية التي تحتوى على كميات عالية من الأكسين بها نشاط مؤكسد IAA منخفضاً. يعتقد أن الجذور بصفة عامة محتواها من الأكسين منخفضاً، وجد أن بها نشاط مؤكسد IAA عالياً (8). في الحقيقة جالستون Galston (6) وجد (على الاقل في نبات البازلاء) أن كلما تقدمت الخلايا بالسن يزيد نشاط مؤكسد IAA ونقص محتواها من الأكسين.



لقد وجد فى أنسجة النباتات الصغيرة أن زيادة كبيرة فى تخميل IAA نتيجة معاملتها بـ IAA الصناعى أو احد مشابهات جزىء IAA. يمكن أن IAA يستطيع أن يسبب إنتاج الانزيم الذى يكسره (8٠٥). هذا مهم جداً حيث ان IAA الذى يسبب النمو، يضع الطريقة التى تقود إلى نهاية النمو.

جالستون باحث مهم في نمو النبات يقول:

يظهر أنه من الممكن نقصان حساسية الخلايا المعمرة للأكسين نتيجة احتوائها على نشاط عالى لمؤكسد IAA والذى بدوره نتيجة أولية سببها IAA. بالرجوع إلى هذا النظام فإن ادارة IAA للخلايا الصغيرة ليس فقط يسبب النمو ولكنه يضع سلسلة من الاحداث تقود إلى نقصان أو إيقاف النمو نهائيا.

أكسدة بالضوء Photooxidation

لقد عرف من زمن بعيد أن IAA يمكن تخميله بالأشعة المؤينة، أوضح المكوج Skoog (20:29) سرعة تخميل IAA النقى بتعريضه لاشعة χ وأشعة جاما. كذلك لاحظ أن اذا وضع IAA في جرّ من النيتروجين التخميل يكون قليلا أو لا يحدث كليا. هذا يمل أن التخميل سببه أكسدة بالبروكسيد المتكون خلال التعرض للاشعة (9). هناك بعض الادلة أن كمية قليلة من IAA هي التي تخمل أو تؤكسد بهذه الطريقة، معظم التأثير الضار لهذه الانواع من الاشعة على IAA غير مباشر. مثلا جوردن Gordon (6) أدعى أن معظم تأثير الاشعة المؤينة على تكوين الاكسين يمكن إيجاده في تكسير الاشعة لمجموعة الانزيم الذي يحول الرييتوفان tryptophan إلى IAA.

الضوء الفوق البنفسجي ultraviolet كذلك يخصل IAA. هذا يمكن توقعه يسبب التركيب الدائرى لجزيء IAA، الذي يمتص إلى حد ما الضوء الفوق البنفسجي (اعلا امتصاص حوالي mp 280). هنا يوجد تأثير مباشر على جزىء البنفسجي (اعلا امتصاص الضوء الفوق بنفسجي. تعيين نسبة الأكسين في الأنسجة قبل وبعد التعرض للاشعة الفوق بنفسجية (23،4) وجد أن هذا النوع من الاشعة ينقص نسبة الاكسين في النبات.

REFERENCES

- 1. Audus, L. J. 1959. Plant growth substances. New York: Interscience Publishers.
- Bentley, J. A. 1950. Growth-regulating effect of certain organic compounds. Nature 65:449.
- Briggs. W. R., G. Morel, T. A. Steeves, I. M. Sussex, and R. H. Wetmore. 1955. Enzymatic auxin inactivation by extracts of the fern, Osmunda cinnamomea L. Plant Physiol. 30:143.
- Burkholder, P. A., and E. S. Johnston. 1937. Inactivation of plant growth substance by light. Smithsonian Inst. Misc. Collections 95:20.
- Fawcett, C. H., M. A. Ingram, and R. L. Wain. 1952. β-Oxidation of ωphenoxyalkylcarboxylic acids in the flax plant. Nature 170:887.
- Galston, A. W. 1956. Some metabolic consequences of the administration of indoleacetic acid to plant cells. In R. L. Wain and F. Wightman, eds., The chemistry and mode of action of plant growth substances. London: Butterworths Scientific Publications.
- Galston, A. W., and R. S. Baker. 1949. Studies on the physiology of light action, II. The photodynamic action of riboflavin. Am. J. Botan. 36:773.
- Galston, A. W., and L. Y. Dalberg. 1954. The adaptive formation and physiological significance of indoleacetic acid oxidase. Am. J. Botan. 41:373.
- Galston, A. W., and W. S. Hillman. 1961. The degradation of auxin, In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 14:647. Berlin: Springer.
- Gordon, S. A. 1956. The biogenesis of natural auxins. In R. L. Wain and P. Wightman, eds., The chemistry and mode of action of plant growth substances. London: Butterworth Scientific Publications.
- Haagen-Smit, A., and F. W. Went. 1935. A physiological analysis of the growth substance. Proc. Kon. Nederl. Akad. Wetensch. (Amsterdam) 38:852.
- Irvine, V. C. 1938. Studies in growth-promoting substances as related to x-radiation and photoperiodism. Univ. Colo. Studies 26:69.
- Jacobson, B. S., and S. M. Caplin. 1967. Distribution of an indoleacetic acidoxidase-inhibitor in the storage root of Daucus carota. Plant Physiol. 42:578.
- Kerstetter, R. E., and G. W. Keith, Jr. 1966. Direct assay of IAA decarboxylating rate in excised tobacco pith: relation to aging. Plant Physiol. 41:903.
- Koepfli, J. B., K. V. Thimann, and F. W. Went. 1938. Phytohormones: structure and physiological activity. J. Biol. Chem. 122:763.
- Leopold, A. C. 1955. Auxins and plant growth. Los Angeles: University of California Press.
 Manning, D. T., and A. W. Galston, 1955. On the nature of the enzymatically
- catalyzed oxidation products of indoleacetic acid. Plant Physiol. 30:225.

 18. McRae, D. H., and I. Bonner, 1952. Diorthosubstituted phenoxyacetic acids as
- McRae, D. H., and J. Bonner. 1952. Diorthosubstituted phenoxyacetic acids as anti-auxins. Plant Physiol. 27:834.
 McRae, D. H., and J. Bonner. 1953. Chemical structure and antiauxin activity.
- Physiol. Plant. 6:485.

 20. Muir, R. M., and C. Hansch. 1955. Chemical constitution as related to growth
- regulator action. Ann. Rev. Plant Physiol. 6:157.
 21. Muir, R. M., C. H. Hansch, and A. H. Gallup. 1949. Growth regulation by
- organic compounds. Plant Physiol. 24:359.

 22. Pilet, P. E. 1967. Auxin content and auxin catabolism in relation to the growth
- Polarity. Physiol. Plant. 20:285.
 Popp, H. W., and H. R. C. Mellvaine. 1937. Growth substances in relation to the mechanism of the action of radiation on plants. J. Agr. Res. 55:931.

- Ray. P. M., and K. V. Thimann. 1955. Steps in the oxidation of indoleacetic acid. Science 122:187.
- Reinert, J. 1952. Über die Bedeutung von Carotin und Riboflavin für die Lichtreizaufnahme bei Pflanzen. Naturwiss. 39:47.
- Reinert, J. 1953. Über die Wirkung von Riboflavin und Carotin bein Phototropismus von Avena-Koleoptilen und bei anderen pflanzlichen Lichtreizreaktionen. Z. Botany 41:103.
- Sequeira, L., and L. Mineo. 1966. Partial purification and kinetics of indoleacetic acid oxidase from tobacco roots. Plant Physiol, 41:1200.
- Sequeira, L., and T. A. Steeves. 1954. Auxin inactivation and its relation to leaf drop caused by the fungus Omphalia flavida. Plant Physiol. 29:11.
- Skoog, F. 1934. The effect of x-rays on growth substance and plant growth. Science 79:256.
- Skoog, F. 1935. Effect of x-irradiation on auxin and plant growth. J. Cell Comp. Physiol, 7:227.
- Smith, M. S., and R. L. Wain. 1952. The plant growth-regulating activity of dextro and laevo α(2 naphthoxy) propionic acid. Proc. Roy. Soc. 139:118.
- Synerholm, M. E., and P. W. Zimmerman. 1947. Preparation of a series of 2,4-dichlorophenoxyaliphatic acids. Contr. Boyce Thompson Inst. 14:369.
- Tang, Y. W., and J. Bonner. 1947. The enzymatic inactivation of idnoleacetic acid. Arch. Biochem. Biophys. 13:11.
- Thimann, K. V. 1935. On an analysis of activity of two growth-promoting substances on plant tissues. Proc. Kon. Acad. Wet. (Amsterdam) 38:896.
- Thimann, K. V. 1951. The synthetic auxins: relation between structure and activity. In F. Skoog, ed., Plant growth substances. Madison, Wisc.: University of Wisconsin Press.
- Veldstra, H. 1944. Researches on plant growth substances IV. The relation between structure and activity. Enzymologia 11:97.
- Wallace, R. H., and A. E. Schwarting. 1954. A study of chlorophyll in a white mutant strain of Helianthus annuus, Plant Physiol. 29:431.
- Went, F. W., and K. V. Thimann, 1937. Phytohormones. New York: The Macmillan Co.
- Zimmerman, P. W., and A. E. Hitchcock. 1942. Substituted phenoxy and benzoic acid growth substances and the relation of structure to physiological activity. Contr. Boyce Thompson Inst. 12:337.
- Zimmerman, P. W., A. E. Hitchock, and F. Wilcoxon. 1936. Several esters as plant hormones. Contr. Boyce Thompson Inst. 8:105.

الجبرلينيات والسيتوكينينات والإيثيلين

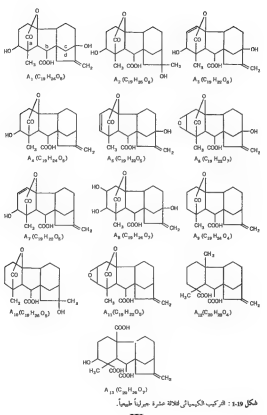
The gibberellins, the cytokinins, and ethylene

الجبرلينيات Gibberellins

لولا مرض الباكنى Bakanae الذى له تأثير كبير على إنتاج الارز فى اليابان. لكان وجود الجبرلين فى النبات غير معروف إلى يومنا هذا. الفلاحون فى اليابان لاحظوا أن النباتات المصابة بهذا المرض أطول من غيرها. كذلك هذه النباتات ضعيفة ولونها هافت وأحيانا لا تحمل ثمار (100). يسبب هذا المرض نقص فى أنتاج الارز يصل إلى 04%. علماء اليابان كانوا مهتمين لمعرفة أسباب هذا المرض والتحكم فيه.

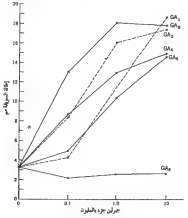
في بداية القرن العشرين وضع برنامج مكثف للبحث في أسباب مرض الباكني. عالم أمراض نبات ياباتي أوضح الملاقة بين مرض الباكني وفطر الفيوزيريم fusarium . أوضح العالم وسواد Sawada (112) ان المرض سببه مادة يخرجها الفطر إلى النبات . كورساوا Sawada (63) البت بالتجارب المعملية أن المستخلص المعقم من هذا الفطر يعطى نفس الأعراض على بادرات الأرز السليمة . وأخيراً في سنة 1938 المالمان يابوتا وسميكي Yabuta and Sumiki استطاعا فصل بلورات الجبرين. منبذ ذلك الوقت الجبرينيات واشباه الجبرينيات أثبت وجودها في النباتات الراقية (65-66).

التركيب الكيميائي للجبرلينيات Chemistry of the gibberllins



جداً لكل جبرلين من الآخر. كيميائيا كلها تحمل نفس الهيكل الكربونى ومتشابهة في التركيب. كل الجبرلينيات تستطيع ان تزيد من طول الساق في النبات أو تزيد في انقسام الخلايا أو التأثرين في نفس الوقت. ولكن تأثيرات الجبد لينيات ممكن ان تكون مختلفة (شكار 219).

كيميائيا الجبرلينيات ترجع إلى مجموعة كبيرة من المركبات الذي تنتج طبيعيا وتعرف بالتربينويلز terpenoids, مجموعة كبيرة من هذه المركبات (مثلا استيرول sterols والكروتينويلز carotenoids) توجد في النبات. التربينويلز مبنية من جزيفات تتكون من خمس ذرات كربون الأيسوبرين isoprene units. جزيفين



شكل 2-19 : زيادة طول السويقة النحت فلقية لنبات السلاطة Lactuca sativa ((Arctic King) السويقة قيست بعد ثلاثة أيام نمو من المعاملة. كل نقطة على المناحة. كل نقطة على المناحق مثل متوسط 30 بادرة.

(Reproduced from data of V.K. Rai and M.M. Laloraya. 1967. Physiol. Plant. 20:879.)

يكونا احادى التربين (10c). ثلاثة جزيئات تكون سسكويتربين (15c). وأربعة جزيئات تكون ثنائى التربين (20c). المكون الأول للجبرلين هو ثنائى التربين يعرف بالكورين kaurene.

استعمال المواد المشعة في التجارب المعملية أوضحت ان الخلات acetate كثير مادة أولية لتكوين الجبرلينيات. كذلك التجارب تبين ان كما يحدث في كثير من التفاعلات الحيوية، نقل مجموعة الاسيتيل النشطة تحتاج إلى كونزيم A (CoA). الخطوات الاولى في تكوين الجبرلين هي تكوين حامض المفالونيك تونيز شعوات في وجود ذرتين من الادينوسين تريفوسفيت (ATP) والانزيم كينيز kinase. يتم فسفرة الميثولونيت في خطوتين إلى حامض المفولونيك يبروفسفيت. ينقصان ثاني اكسيد الكربون من المركب الاخير في حضور (ATP) والانزيم ينتج أيسوبتنيل بيروفسفيت (IPP)، وحدة أيسوبرينويدية خماسية الكربون تكون منها الكربينوبلز والجبرلينيات.

باعادة ترتيب الذرات في جزيء الايسو بتينيل بيروفسفيت (IPP) يكون ثالى الميثليل بيروفسفيت، هذه الخطوة الاولى لتكوين التربينويدز الراقية. التفاعل يتم بمساعدة الانزيم أيسوبتتينل بيروفسفيت ايسوميريز. بعد هذا ثنائى الميثليل بيروفسفيت. ينتج من التفاعل التراكمي مركب من عشرة ذرات كربون جيرنيول بيروفسفيت. باضافة الايسوبتينيل بيروفسفيت (150) وبعدها ثنائى التربين بيروفسفيت مرتين ينتج أولا فرنيسول بيوفسفيت (150) وبعدها ثنائى التربين جرنيل جرنويل بيروفسفيت (261) وبعدها ثنائى التربين الكحول كوبليل بيروفسفيت وبعدها إلى كورين ممكن أن يتحول بسهولة إلى جبرلين في انسجة النبات، الخطوات التي تقود إلى تكوين الجبرلين من الخلات موضحة في شكا (150).

من الظاهر أن التغيرات من جبرلين إلى آخر في انسجة النبات تحدث باستمرار. كذلك هناك ما يثبت ان هناك بعض الجبرلينيات مرتبطة في مركبات أخرى في انسجة النبات في شكل جبرلين جليكوسيدز (مثلا مرتبطة مع سكر). ماإذا كان هذه صورة من ظاهرة إخمال الجبرلين ولكنها غير معروفة. وفي

من المنطقة المنطقة التي تقود لتكوين الجبرلين من الخلات لاحظ مواقع تأثير المثيطات AMO و CCD وفسلمون ط.

النهاية فان من دواعى الدهشة أن حامض الابسريزك الذى هو سيسكوتربينويـد يتبع في تكوينه نفس الخطوات الاولى لتكوين الجبرلين. هذان منظمـان النمـو لهما تأثيرات مضادة في نظام النمو في النبات.

مضادات الجبرلين أو مثبطات النمو Anti - gibberellins or growth retardants

خلال العشرين سنة الاخيرة هناك مجموعة من المركبات التي تم تحضيرها في المعمل لها تأثير مضاد للجبرلين على النمو. المركبات مضادات الجبرلين لانها تنقص أطوال النباتات يشار إليها بمثبطات النمو. أهم هذه المركبات هي 2 أيسوبروبيل – 4 (ثلاثي الميثايل امونيوم كلوريد) 5 ميثيل فينيل ببرديسن كربوكسيليت (AMO 1618). وبتاكلورايتايل كرايستايل امونيوم كلوريد (CCC) التيوثيل 4.2 دايكلور بنزيل فوسفونيوم كلوريد (phosfon D). التركيب

$$CI$$
 CH_2
 CH_2
 CH_3
 CH

شكل 1919: التركيب الكيميائي لثلاثة معوقات النمو AMO 1618 وphosphon D . CCC

الكيميائي لهذه المركبات الثلاثة موضحة في شكل 4-19.

دراسات عديدة اوضحت ان التأثير المثبط لهذه المواد على نمو النبات يمكن التغلب عليه باستعمال حامض الجبرليك (GA). مثلا لوكهارت (74) يمكن التغلب عليه المحمد (GA). مثلا لوكهارت (74) Lockhart اوضح ان التأثير المثبط لـCCC والفسفون الحامض الجبرليل به المحمدال حامض الجبرليل به (SB) Kende et-al و CCC وجدوا أن AMO و CCC أخرا إنتاج الجبرلين في مزرعة الجبرلا gibberella ولكنهما لم يؤثرا بأى طريقة في نمو الفطر. من هذا ودراسات عديدة أخسرى اتضح ان AMO و CCC والفسفون CCC تشع عذا المناقشة بأن

مثيطات النمو هذه تؤخر النمو بتدخلها في تأثير الجبرلين ولا تؤثر في انتاجه في النسجة النبات. من الملاحظ في أنسجة النبات أن التأثيرات الناشئة من اعطاء الجبرلين للنبات من الخارج لا تؤثر فيها هذه المثبطات ولو كانت بتركيزات عالية جداً (65).

فى الحقيقة بحوث كيمياتية جيدة عملها شارلزويست Charles West وفيقه فى جامعة Charles West و AMO و CCC ولم AMO التأثير المثبط له DAMO و CCC والفسفون D (27:82:105:105). يظهر ان المثبطات الثلاثة توقف تحويل جرنيل جونويل بيروفسفيت بهذه الطريقة ثبط تكوين الكورين والمركبات المشابهة الاخرى (مثلا الجبرلينات) التى تتكون من هذا المركب الوسط، الفسفون D اقل تخصصا فى تأثيره من AMO و CCC مع ذلك فإنه يمنع تحويل كوبليل بيروفسفيت إلى كورين (أنظر شكل 9-3)

التأثيرات الفسيولوجية Physiological effects

بسبب انتشار الجبرلين الواسع في النبات وبسبب تأثيرات الجبرلين المعطى من الخارج إلى النبات المختلفة. عليه يحتبر الجبرلين من الهرمونات الطبيعية. في الحقيقة لقد قورن بالاندول حامض الخليك IAA في نشاطه البيولوجيي، ولكنهما في بعض الاحيان تأثيرهما يختلف (شكل 19-1) واحيانا أخرى يتشابه (42). الجبرلين له تأثير مشابه للأكسين في زيادة طول الخلية، وفي انتاج الثمار بدون بلور، وزيادة نشاط خلايا الكمبيوم، وفي زيادة تكوين البروتين والحامض الدوى (RNA).

سنتكلم فيما يلى على تأثير الجبرلين على القصر فى طول النبات الموروث، واطالة ساق الزهرة والتزهير، وتأثير الضوء العثبط لنمو النبات، وإنتـاج الثمـار بدون تلقيح، وعلى تحرك المواد الغذائية الممخزونة أثناء الإنبات.

القصر الموروث Genetic dwarfism : من التأثيرات المميزة للجبرلين قدرته على

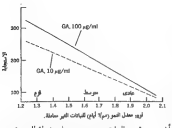
جدول 1-19: ملخص للتأثيرات المختلفة للأكسين والجبرلين.

جبولين	أكسين	النشاط
У	نعم	الانتقال القطبى
λ	تعم	زيادة تكوين ألجذور
	تمم	تثبيط النمو الطولي في الجذر
Ä	تعم	تأثير سقوط الأوراق
A	تعم	تثبيط نمو البرعم الأبطي
Y	تعم	تسبب تكوين النمو السرطاني
Ä	تعم	زيادة نمو الورقة إلى أسفل
		زيادة نمو النبات الكامل وخاصة النباتات القصيرة وأوراق نبات
تعم	Ä	الفلقة الواحدة
تمم	Ä	زيادة إنبات البذور وإنهاء حالة السبات
		زَّيَادة إطالة ساق ٱلنبات والتزهير في النباتات الغير معاملة بالتبريد
تعم	A	في نباتات الحولين وفي نباتات اليوم الطويل

(After A.W. Galston and W.K. Purves. 1960, Ann. Rev. Plant Physiol, 11:239.

إظهار القصر في نباتات معينة. القصر الناتج من إنقلاب المورّث. هذا الانقلاب يبكن يسبب إيقاف مسار التحول الفذاتي الذي يقبود إلى إنتاج الجبرلين أو بعض أماكن النمو التي لها علاقة بالنشاط البيولوجي للجبرلين. عامة، هذا القصر ناتج من قصر في السلاميات وليس في عندها. لهذا السبب، عندما يعطى المجبرلين إلى نبات قصير مثل البازلاء phascolus multiflorus أو الفول phascolus multiflorus الفاصولياء النباتات الاخوى (9). الجبرلين المعطى للنباتات العادية ليس له تأثير. (شكل النباتات الاخير والعادية للبازلاء. لاحظ عدم وجود التأثير الجبرلين على سلاميات النباتات القصيرة والعادية للبازلاء. لاحظ عدم وجود التأثير في الباتات العادية والتأثير الممتاز في الباتات القصيرة والعادية للبازلاء. كذلك لاحظ زيادة التأثير يهادة تركيز الجبرلين المعطى.

لقد أعتقد كثير من البحاث أن قصر الطول الذى يصححه الجبرلين مسبه نقص في إنتاج الجبرلين في النبات أو نقص في التركيز إلى درجة لا يؤثر في النمو. هذا ممكن يرجع إلى نقص في الإنزيم الذي يدخل في التفاعل الذي ينتج منه الجبرلين. إعطاء الجبرلين من الخارج يعوض النقص في انتاجه.



شكل 2.19: العلاقة بين مصلل النمو واستجابة البازلاء لحامض المجبوليك. علامة الاستجابة عموسط زيادة النباتات المعاملة × متوسط زيادة النباتات الغير معاملة معاملة (After P.W. Brian and H.G.

(After P.W. Brian and H.G. Hemming. 1965. Physiol. Plantarum 8:669.)

كذلك هناك من يعتقد أن سبب قصر النبات هو وجود مواد مثبطة للنمو تنتج طبيعيا في هذا النبات، والجبرلين يضاد مفعول هذا المثبط. هناك مايـدل علمي صحة النظريتين.

اطالة ساق الزهرة والتزهر Bolting and frowering: بالإضافة إلى دور الجبرلين في إطالة السلاميات. مهمة الجبرلين في نباتات عديدة هو التحكم في التوازن مابين طول السلاميات وتكوين الاوراق. مثلا في نباتات كثيرة تكوين الاوراق يكون غزيراً مع قصر في إطالة السلاميات، هذا الشكل من النمو يعرف بالنمو النجمي rosette: قبل التزهر مباشرة يحدث زيادة كبيرة في نمو السلاميات الساق احيانا يزيد في الطول من خمس إلى ستة مرات طوله الأصلي.

فى العادة هذا النوع من النبات هو نبات يوم طويل نجمى يحتاج إلى حد أدنى من طول النهار ليحدث به إطالة الساق والتزهير. أو نبات نجمى يحتاج إلى معاملة بالتبريد حتى يحدث به إطالة الساق والتزهير. اذا وضع نبات اليوم الطويل تحت ظروف اليوم القصير والنبات الذى يحتاج إلى التبريد بدون معاملة فاننا نحصل على النبات النجمى.

معاملة هذه النباتات بالجبرلين تحت الظروف التى تعطى النبات النجمى يسبب إطالة الساق والتزهير في هذه النباتات (126،66،64). من الممكن كذلك فصل اطالة الساق عن التزهير بالتحكم في كمية الجبرلين المعطاة، النبات يحدث فيه إطالة الساق بدون تزهير اذا أعطى كمية قليلة من الجبرلين (100).

فصل إطالة الساق من التزهير في النباتات النجمية بالمعاملة بالجبرليين قاد بعض العلماء إلى الإحتقاد بأن التزهير هو تأثير غير مباشر للجبرلين. زيادة نسو الساق تفرض إنتاج مركبات عديدة يحتاج لها في إطالة السلاميات. بعض هذه المركبات وجودها أو تركيزاتها يمكن ان تسبب تعاير منشأ الأزهار. زيادة على هذا معاملة نباتات اليوم القصير بالجبرلين تحت الاضاءة الغير مناسبة للتزهير ليس له أي تأثير (117). في الحقيقة هناك حالة واحدة على الاقسل فيها المعاملة بالجبرلين تنقص التزهير في نباتات اليوم القصير تحت الإضاءة الملائمة للتزهير (49).

من المحتمل أن سبب بقاء النبات نجمي أو إطالة الساق والتزهير يكمن في كمية الجبرلين الموجودة في النبات. مثلا هناك ما يثبت أن المواد المشابهة للجبرلين في النبات النجمي تكون مرتبطة بمركبات أخرى اكثر مما في النبات المادى. مع هذا توجد تركيزات أعلى من اشباه الجبرلين في النباتات التي حدث فيها إطالة في الساق وتحتاج إلى التبريد مشلا الإقحسوان rudbeckia speciosa اكثر من مثلاتها النجمية (48، 91).

الجدير بالذكر أن تأثير الجبرلين على إطالة الساق تشمل زيادة إنقسام وإطالة الدخايا. النباتات التي تعطى تأثيرات موجبة للجبرلين تظهر فيها زيادة كبيرة في المخاطة المرستيمية التحت علوية. لقد اثبت هذا باستعمال المواد المشطة للنمو التي لها تأثير مضاد للجبرلين. مثلا مثبطات النمو AMO و CCC وفسفون D مركبات تعمل بايقاف إنتاج الجبرلين في النبات، هذه المركبات تؤخر إنقسام الخلايا في المنطقة المرستيمية التحت علوية وتسبب الزيادة في العرض للقمة النامية. مع هذا لو أعطى الجبرلين مع أحد هذه المركبات فإن تأثيره المثبط يلغي (108) انظر شكل 6-19.

تثبيط نمو الساق بالضوء Light inhibited stem growth: لو قورن نمو الساق في الظلام مع مثيله النامي في الضوء يلاحظ أن الضوء له تأثير مثبط علمي نمو

(1370)	900	2150	976	1600	1000	1700	1200
1760	1480	3200	1400	3000	1500	2400	200
CII				200		2	
1 511 1	Ctl + GA	Amo	Amo + GA	ccc	CCC + GA	Phos	Phos + GA
1 1							100
1.	18.34				11:41		

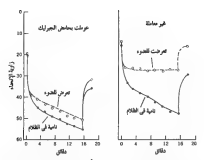
شكل و6.3: كتافة وتوزيع الانقسام المباشر في أنسجة نخاع الانصوان المعاملة AMO1618 وCCC و والفسفون لا في وجود وغياب الجبران المضاف. كل نقطة تمثل إنقسام واحد. لاحظ أن معوقات النمو تتبط انقسام الخلايا كثيراً وتسبب النمو في العرض للقمة النامية.

(After R.M. Sachs and A.M. Kofranek, 1963, Amer J. Botany 50:772.)

الساق. إعطاء الجبرلين إلى الساق النامى في الضوء يزيد من طوله زيادة كبيرة. لو أخذنا في الاعتبار الحقائق المذكورة أعلاه لتسايلنا على العلاقة بين الجبرلين المنتج في النبات والضوء الممتص بالنبات؟

التأثير المضاء للجبرلين المعطى من الخارج لتنبيط الضوء لإطالة الساق يقودنا للاعتقاد بأن الجبرلين المنتج في النبات هو العامل المحدد في نمو الساق. أوضح إعتقاد هو أن الضوء يسبب تثبيط نمو الساق بخفض كمية الجبرلين الموجودة في النبات. تأثير الضوء المثبط للنمو يمكن التخلب عليه بإعطاء جبرلين من الخارج إلى النبات. مع ذلك البحث في هذه المسببات وضعت الشك أمام هذا التفسير البسيط.

لوكهارت Leckhart: مقترح نظرية الضوء ينقص من كمية الجبرلين في النبات أوضح زيادة كمية الجبرلين تزيد من بالاستيكية جلر الخلايا الصغيرة (73). في مناقشة سابقة ذكرتا أهمية بالاستيكية جلر الخلايا في زيادة حجمها. أوضح لوكهارت كذلك أن بالاستيكية جلر الخلايا تنقص في النباتات النامية في الضوء



شكل و7.12 : بلاستيكية جدر الخلايا النامية طولياً وفي انقلام وسيقان البازلاء المضاءة معاملة الإضاءة تتكون من 3 ساعات ضوء أحمر . أعطى حامض الجبرليك 3 ساعات قبل المعاملة بالضوء . البلاستيكية هنا قيست بالانحناء الباقى بعد تحويل الوزن . لاحظ أن البلاستيكية لم تنقص بالاضاءة عند إعطاء حامض الجبرليك.

(After R.M. Klein (ed.) 1961. Plant growth regulation. Ames, lowa: lowa State University Press.)

(شكل 19-7).

استنتج لوكهارت أن تعريض النبات للضوء ينقص من كمية الجبرلين في النبات. والذي بدورها تنقص من بلاستيكية جلر الخلايا، ولهذا تثبط نمو الساق. إعطاء الجبرلين من الخارج يضاد تأثير الضوء في نقص بلاستيكية جلر الخلايا (شكل 19-7). هناك مايثبت أن الضوء الاحمر يؤخر تكوين الجبرلين من المادة الاولية، لقد وجد هذا في الدراسة على الإطالة في ساق الفاصولياء المحادة الإولية، لقد وجد هذا في الدراسة على الإطالة في ساق الفاصواياء على إطالة الساق من الممكن إلغاءها باعطاء الجبرلين من الخارج. لهذا وفي هذا النبات على الاقل هناك ما يثبت أن الضوء يسبب نقصان الجبرلين في النبات.

فى بحث قاموا به مور ومور وأبـون 87.86) Mohr and Mohr and Appuhn أمكن إيجاد دلائل ضد نظرية الضوء يثبط إطالة الساق بسبب الضوء ينقص من كمية الجبرلين في النبات. إطالة ساق نبات الخردل mustard النامي في الظلام يمكن زيادته بالمعاملة بالجبرلين. في الحقيقة، تركيزات الجبرلين التي لها أقصى تأثير متساوية على بادرات الخرذل النامية في الظلام والنامية في الضوء. هذا لا يمكن أن يحدث إذا كان تأثير الضوء هو تخفيض كمية الجبرلين المنتجة في النبات. هناك دائما إحتمال أن الضوء يزيد من إنتاج المثبطات في النبات التي تتداخل في نشاط الجبرلين على إطالة الساق. هناك ما يثبت هذا الاحتمال في بحوث على نشاط الجبرلين في اطالة ساق البازلاء (60:67).

ماإذا كان تأثير الجبرلين فى زيادة الاطالة وتأثير الضوء فى نقصان نمو الساق هما تأثيرات منفصلة عن بعضهما إلى حد الآن غير واضحة. بالتأكيـد هنـاك أنصار للإحتمالين.

الاثمار الاإلقامي Parthenocarpy: فيما سبق تعرضنا إلى أن المعاملة بالأكسين تسبب تكوين الثمار بدون إلقاح. في السنوات الاولى من هذا الإكتشاف كان يعتقد أن نشاط الاكسين بعد الإلقاح هو السبب في تكوين الثمار. في الحقيقة، المعاملة بالاكسين بدل الإلقاح أصبح له قيمة إقتصادية في تكوين الثمار.

مع أن الاكسينات ليست الهرمونات الطبيعية الوحيدة التي تستطيع تكوين الثمار بدون إخصاب. الجبرلينيات وجدت لها تأثير يمكن الاعتماد عليه في إنتاج الثمار بدون إلقاح وفي حالات عديدة يظهر اكثر نشاطاً من الاكسين في هذا المجال. في الحقيقة هناك إمثلة عديدة يظهر فيها عدم تأثير الاكسين ونشاط الجبرلين (29). مثلا بعض الفاكهة مثل التفاح والكمشرى والمشمش والخوخ لا تتأثر بالمعاملات بالاكسين (141). مع هذا فان الجبرلين يسبب تكوين الثمار بدون القاح في التفاح والكمشرى وأشاف في المشمش والخوخ لا والخوخ والبرقوق (20،103). هناك شك في أن الجبرلين واشباه الجبرلين المنتجة في النبات تلعب دوراً مهما في انتاج الثمار تحت الظروف الطبيعية. هل هذا تأثير مباشر للجبرلين أو تفاعل مع الاكسين المنتج في النبات إلى حد الآن لم يوضح. المعروف ال البذور الصغيرة المتكونة في الثمار تحتوى على كمية







شكل 19.8: إنتاج الفاكهة بدون بذور في النام. النام wealthy apple النفاح (After R.M. Klein (ed.) 1961: Plant growth regulation. Ames, lowa: Iowa State University Press.)

جبرلين ٨ مقارنة

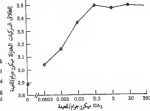
كبيرة من الجبرلين. كلما زاد نضوج البذرة حدث هبوط في محتواها من الجبرلين. يظهر أن الجبرلين المنتج الثمرة المحرلين المنتج خلال تكوين البذور ينقل إلى انسجة الثمرة الذي يؤثر في تكوينها. مقارنة مابين الثمار المنتجة بالمعاملة بالجبرلين والثمار المنتجة طبيعيا بعد الاخصاب في شكل (19-8).

تحرك المعواد الغذائية المخزونة أثناء انبات البداور compounds during germination: يظهر في قطاع طولي لحبة النجيل الناضجة أن معظمها يتكون من جزئين رئيسيين، الجنين وmbryo والسويداء medosperm والسويداء تتكون من مجرعة من الخلايا الميتة المملوءة بالنشأ تحيطها طبقة من الخلايا الميتة المملوءة بالنشأ تحيطها طبقة من الخلايا الحية تعرف بالأبرون aleurone. الجنين طبعاً يمثل النبات النامي. نعبو الجبين اثناء عملية الإنبات تعتمد على تحرك النشا المخزون في السويداء المقصود بالتحرك هنا هو تكسير النشا بفعل الانزيم إلى سكريات بسيطة وانتقال هذه السكريات إلى الجنين التي تعطى الطاقة اللازمة للنمو.

كان يعتقد قبل سنة 1938 ان السويداء تلعب دوراً غير فعالا في عملية الإنبات. وان الجنين هو الذي يعطى الإنزيمات اللازمة لتكسير وتحريك النشا المحنوون في السويداء. مع أن العالم الياباني يومو Yomo أوضح ان في وجود الاكتبجين سويداء الشعير المنفصلة من الجنين والموضوعة معه في نفس الدورق يظهر فيها انزيم الأميليز 1449. لا يلاحظ نشاط لانزيم الأميليز في الدوارق المحتوية على الجنين أو السويداء منفصلة. من هذه التجربة استخلص يومو أن نشاط انزيم الاميليز في السويداء يتحكم فيه عامل غير معروف ينتج في الجنين. يومو (146-146) وبالج Paleg (94-99) في بحوث منفصلة أوضحا ان هذا العامل الغير معروف هو الجبرين (شكل 91-9). الباحثان



شكل 19.9 : أنصاف جيوب الشعير المعقمة عوامل أسطحها بـ 0.5 سيرة عاه (الشعال) و 1 جزا بالمليون جيرلين (الوسطاع و 100 جزاً بالمليون جيرلين (الهجين). الصورة أحدثت بعد 48 ساعة من معاملة الحيوب. لاحظ هضم النشأ في الحبتين المعاملتين بالجبرلين. (Courtesy of J.E. Varner, Michigan State University.) اوضحا ان الجبرلين المعطى من الحارج يزيد من نشاط انزيم الاميليز في سويداء الشعير المنفصلة. والأهم من هذا ان بالج (96،94،93) إستطاع ان يوضح ان انزيم β·α أميليز واحتمال انزيم R موجودة في السويـداء المعاملـة بالجبرليـن.



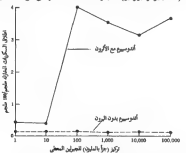
فكل 10.19: تسبب الجبرلين في تكسير النشأ في أنسجة الأندوسيين المعاملة لمدّة

(Reproduced from data of L.G. Paleg and B. G. Coombe. 1967. Plant Physiol. 42:445,)

تكسير نشأ السويداء تحت تأثير الجبرلين في حبوب الشعير المنفصل منها الجنين ممكن ملاحظته في شكل (1-10).

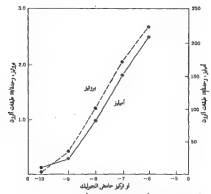
لقد فسرت هذه الظاهرة مباشرة بأن طبقة الأليرون في السويداء هي الحساسة للجبرلين. كما يوضح شكل (19-11) أن إزالة طبقة الالبرون تجعل السويداء تقريبا كليا غير حساسة لمعاملة الجبرلين (78). بعدها أوضح أن معاملة طبقة الالبرون المنفصل بالجبرلين (شكل 19-21) يمكن أن يسبب إطلاق انزيم الاميليز والبروتينيز (10-95،13). أخيراً باستعمال الميكروسكوب الالكتروني تم توضيح ان معاملة طبقة الاليرون بالجبرلين له تأثير كبير على خلايا الانسجة (52). التغيرات تحدث خصوصا بوضوح في طبقة الاليرون للحبوب وغشاءها.

تنشيط الانزيم في السويداء بالمعاملة بالجبرلين يقودنا إلى الاعتقاد بأن المهمة الاولى لمنظم النمو هذا يمكن ان تكون كما هي في الاكسين على مستوى المورتات genes. في الحقيقة لقد اوضح ان على الاقل إثنين من الانزيمات (ممايز والبروتيز) تظهر بالمعاملة بالجبرلين من التخليق (53:36)



شكل 11-19: تأثير الجبراين (GA) على تكسير النشأ في أنسجة الأندوسبرم مع طبقة الألرون. والأندوسيرم بدون طبقة الألرون.

(Redrawn from J. van Overbeek. 1966. Science 152:721; data of A.M. MacLeod and A.S. Millar, 1962. J. Inst. Brewing 68:322.)



هكل 20.11: إطلاق الأمليز والبروتيز من طبقات الأكرون إستجابة لتركيوات مختلفة من حامض الجبرليك. (After J. V. Jacobsen and J.E. Varner, 1967. Plant Physiol. 42:1596.)

de-novo . هذا بالتأكيد بيين مشاركة الحامض الامينى RNA الجديد المتكون نتيجة تشيط DNA خلال اطلاق مورت أو أكثر . في الحقيقة المركبات التى متناط تكوين RNA أزجوانين actinomycin D D . وأكثينومايسين 8 RNA أزجوانين 8 azaguanine وأكثينومايسين و RNA الزيرون والمركبات التى تتبعط تكوين البورفيسين سيكلوهكسمايسيد puromycin للايرون في البيرون المهازيمات في طبقات الاليرون في الشعير . تعطى دفعاً لهذه النظرية (20-22) . أبسط تفسير هو أن المهورت المخاص بتكوين الازيمات مه اميليز والبروتيز يكبح قبل عملية إنبات البذور . في المنافق المهازين وينتقل إلى المنافق المهازون عندما يصل هناك يسبب إطلاق المورت الذي يتحكم في تكوين طبقة الأليرون . عندما يصل هناك يسبب إطلاق المورت الذي يتحكم في تكوين ما ميليز والبروتيز . الحامض نووى DNA ينشط باطلاق المؤرث وينتج حامض نووى RNA جديد الذي بلوره ينتج بروتين جديد. لإثبات هذه النظرية ، إيفنز

وفارنر polyribosome (34) Evins and Varner وفارنر pribosome والخييسسوط pribosome والخييسسوط pribosome والخيسسوط الاندوبلازمية misosome والخيسسوط الاندوبلازمية ساعات من المعاملة بالمجبرلين لطبقة الأليرون المنفصلة. زيادة على هذا لقد اثبت أن الريوسومات المتعددة المتكونة جديداً هى التى تسبب تخليق على الاقبل بعض الانزيمات المتكونة (مثل α أميليز) في طبقة الاليرون (33).

الجدير بالاهتمام أنه يلاحظ هنا ان زيادة على مثبطات تكوين الحامض الاميني RNA والبروتين، مثبط النمو الطبيعي حامض الابسيزيك ABA كذلك يثبط تأثير الجبرلين في تخليق الانزيمات في طبقمة الاليرون للشعير (11،20،22،25). تأثير حامض الابسيزيك في هذا المجال هو شبيه لتأثير 8 أزقوانين المثبط لتكوين الحامض النووي RNA.

كذلك يظهر أن الجبرلين يستطيع تأخير الشيخوخة في الأوراق في بعض أنواع النباتات هذا التأثير له علاقة بقدرة الجبرلين في تخليق الحامض الدووى RNA والبرونين الجديدين. تأثير الجبرلين على الشيخوخة في الاوراق يمكن ملاحظته بسهولة باجراء تجربة في المعمل بمقارنة بقاء اليخضور في اقراص من اوراق النبات الطافية على محلول الجبرلين ومقارنتها مع تلك الطافية على محلول الجبرلين تحتفظ باليخضور لمدة أطول من الوقت. العقرار الاوراق هي أول علامة منظورة للشيخوخة وهي مصحوبة بنقصان في القدرة على تكوين الحامض النووى RNA والبروتين.

تداخل الجبرلين والاكسين Gibberellin and auxia interaction

لقد رأينا أن الجبرلين يؤثر في كثير من مجالات نمو النبات التي يؤثر فيها الاكسين (مثلا إطالة الخلايا وتكوين الثمار والتزهير النج)، السؤال يبرز هل تأثير الجبرلين يحدث خلال الاكسين؟. وهو هل الجبرلين يزيد من تكوين، أو إنتقال أو تأثير أو إخمال الأكسين في النبات؟ إجابة هذا السؤال ممكن ايجادها في

دراسة تأثير الجبرلين على نبات البازلاء القصير (92). معاملة النبات الكامل بالجبرلين تسبب زيادة كبيرة في طول السلاميات. بالعكس المعاملة بالاكسين ليس لها تأثير ، عندما تقطع السلاميات من النبات وتوضع في محلول ليس لها تأثير ا بالجبرلين أو الأكسين كل على حدة بسيط جداً. مع هذا زيادة كبيرة في اطوال السلاميات المفصولة من النبات تحدث عندما توضع في محلول من الجبرلين والاكسين معاً. هذه الدراسة تقودنا إلى الاعتقاد بان تأثير الجبرلين معتمد على الاكسين.

السلاميات المفصولة من القمة المرستيمية التي تعطيها احتياجهسا من الاكسين، ولكن زيادة الاكسين إلى المحلول يحل محل ذلك النقص. زيادة على هذا النباتات المفصولة القمم النامية منها لا يؤثر فيها حامض الجبرلين (3).

مع أن هناك عدة بحوث توضح ان الجبرلين والاكسين تختلف عن بعضهما (جدول 2-19) وأنهما يؤثران باستقلالية عن بعضهما. مثلا قطع من ساق البازلاء النامية في الظلام يؤثر فيها الجبرلين والاكسين عندما تعامل بهما كل على حده. عندما تعطى مع بعضهما تأثيرهما يكون أكثر (102:56). هذا يلل على أن تأثيرهما مستقل كل عن الآخر. في الحقيقة أن هلمان وبرفز Hillman and كل عن الآخر. في الحقيقة أن هلمان وبرفز Purves وجدا أن حامض الجبرليك يستطيع زيادة نمو قطع ساق البازلاء في وجود كميات مثبطة من الأكسين، مرة أخرى هذا يلل على استقلالية تأثيرهما. أخيراً الجبرلين الذي يسبب تحرك الكربوايرادات المخزونة في سويداء الشعير لا يحتاج إلى وجود الاكسين (23).

جدول 219: بعض نشاطات الجبرلين والأكسسين المختلفة.

الجبرلين	الأكسين	المعاملة
_	+	الشوفان
-	+	ساق البازلاء المشقوق
_	+	حركة الورقة في الطماطم
-	+	تكوين نسيج الكالس
_	+	تثبيط نمو البراعم
	+	تكوين الجذور

After J. Kato. 1953. Mem. Coll. Univ. Kyoto B 20:189; and 1958. physiol. Plant. 11:10.

المثبطات المنافسة لنشاط الاكسين (مضادات الاكسين) antiauxins وجدت أنها لا تنافس الجبرلين في زيادة نمو قطع ساق البازلاء (56). هنا زيادة تركيز الجبرلين لا يبطل التأثير المثبط لمضادات الاكسين.

كثيراً من الباحثين يعتقدون أن الجبرلين يمكن له التأثير على الانزيم اكسين أكسديز IAA oxidase نتيجة ذلك أن الاكسين يبقى في انسجة النبات. بهذه الطريقة يمكن زيادة كمية الاكسين في النبات بسبب تأثير الجبرلين على الانزيم أكسين أكسديز. لاثبات هذه النظرية جالستون ومكون Galston and McCune وجدا ان المعاملة بالجبرلين لنبات البازلاء القصير ونبات الذرة أنـقص من نشاط البركسيديز في النباتين. هذا يمكن ان يكون التأثير الذي يحمى الاكسين من الاكسدة. في فصل سابق ناقشنا ضرورة وجود انزيم البركسيدير من مكونات النظام الانزيمي للاكسين. مع ذلك مالاحظاه هلمان وبرفز (50) أن الجبرلين يزيد من إطالة قطع ساق البازلاء النامية في الظلام في وجود كميات مثبطة من الاكسين يظهر انها تتعارض مع أى اقتراح بان الجبرليـن يؤثـر بأنــه يحمى الاكسين في النبات. أهمية كبيرة يمكن ان تعطى الى مجموعة البحوث التي تدل على ان الجبرلين في الحقيقة يزيد من تكوين الاكسين، تركيز الاكسين يزداد في نباتي البازلاء وعباد الشمس مباشرة بعد المعاملة بالجبرليس (61) والاكثر أهمية ان الجبرلين يمكن ان يزيد من تحول الحامض الاميني تريبتوفان tryptophan إلــــى أكسبـــن (IAA) (62). فالدوفينــــاس Valdovinos ومساعدوه أوضحوا أن ثاني أكسيد الكربون المشع CO2 الذي يتصاعد من التربتوفان - 41 المشع في المستحضر الذي لا يحتوي خلايا من القمم النامية لسيقان الكوليوس coleus وعباد الشمس يزيد إذا سبق ان عوملت هذه القمم بالجبرلين (132، 133). تحويل ثاني اكسيد الكربـون من التربتوفـان هي الخطـوة الاولى في تحول الحامض الاميني إلى أكسين (انظر شكل 17-26).

يظهر من المناقشة السابقة ان الجبرلين والاكسين يعملان منفصلان ومع بعضهما تعتمد على نوع النبات والظروف التى ينمو فيهما النبات وكذلك نوع التأثير. الدراسة لإثبات أن الجبرلين والاكسين تعاملان مع بعضهما لا زالت بعيدة عن إتخاذ القرار. لا زال عمل كثير يجب ان يتم فى مجال تنظيم نمو النبات.

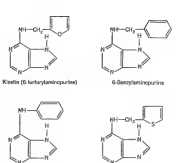
الكاينتين و السيتو كينينز Kinetin and the cytokinins

قبل هذا كنا نناقش هرمونات النمو، طبيعية وصناعية. التى مهمتها الأولى زيادان في عدد الخلايا ريادان في عدد الخلايا تتحت ظروف معينة. ولكن هذا إستثناء وليس قانون. منظم النمو الوحيد الذي تتكلمنا عليه والذي يسبب أنقسام الخلايا هو حامض التروماتك الناب عدة مركبات تكلمنا عليه والذي يسبب أنقسام الخلايا منظم التروماتك يوجد في النبات عدة مركبات تسبب أولا انقسام الخلايا. مثلا لبن جوز الهند coconut milk ومن وحد أنه نشط جدا في تسبب إنقسام الخلايا بواسطة العالم فان أوفربيك Van overbeek ومن ممه (134). هذا الاكتشاف وجد بعد ذلك اثباتات بعدة بحوث على أنسجة مختلفة من النبات كلها اثبتت أن لبن جوز الهند مسبب نشط في زيادة انقسام الخلايا (10-20).

أعظم اكتشاف في البحث عن المركبات التي تسبب انقسام الخلايا هو معرفة الكاينتين kineth (6) فيورفيوريل أمينوبيورين)، وقد فصله ملر Miller ومن معه سنة 1955 من الحمض الأميني DNA للخميرة (84). الواقع ان الكاينين يتكون من ديوكسي أدينوسين deoxyadenosine الذي ينتج من تحلل الحمض الاميني DNA و الكنه لا يعتبر ناتجا طبيعيا في النبات. مع ذلك دراسات حديثة (123،121) تقترح ان كميات فسيولوجية مؤثرة من الكاينتين ممكن وجودها في خلايا النبات، وخاصة في خلايا انسجة النبات المجروحة.

بعد اكتشاف الكاينتين عدة مركبات مشابهة له في تسبب إنقسام الخلايا ثم تركيبها في المعامل. في مبيل وضع هذه المركبات في مجموعة واحدة فقـد إطلق عليها السيتوكينين، واصبح هذا الاسم يضم جميع المركبات التي لها نشاط بيولوجي شبيه بالكاينتين (124). الكاينتين وثلاثة مركبات مشابه للكاينتين، كلها نشطة في تسبب إنقسام الخلايا موضحة في شكل (19-13).

في البداية كلمة الكاينين أطلقت على المركبات المشابهة للكاينين. مع ذلك هذه الكلمة يمكن أن تمزج
 مع كلمة ألكينيز التي تطلق على مجموعة من المركبات مختلفة تماماً ولهما تأثير فسيولوجي على الحيوان. ولتجنب هذا الدرج أضبحت الآن المركبات المشابهة للكاينين تعرف بالسيتوكينز.



هكل 13-19 : التركيب الكيميائي للكانيتين وثلاثة مشابهاته. المركبات الأربعة نشطة في زيادة إنقسام الخلايا.

6-Phenylaminopurine

6- (2-Thenylamino) purine

كما هو متوقع السيتوكينينر منتشرة كثيراً في النبات. مواد لها نشاط سيتوكينيني استخلصت من عدة انواع من النباتات الراقية، وفي معظم الاحيان أنسجة النبات نشطة الانقسام هي احسن مصدر لهذه المواد (70). السيتوكينيز وجدت كذلك في الكائنات الدقيقة. مع أن معظم النباتات إذا لم تكن كلها تحتوى على السيتوكينيز فلقد مرت حوالي عشرة سنوات بعد اكتشاف الكاينتين قبل أن يعرف التركيب الكيميائي وخواص هذا السيتوكينين الطبيعي.

ملر Miller (62) استطاع ان يستخلص وينقى سيتو كينين من بذور اللرة الغير ناضجة. المحاولات لبلورة ومعرفة خواص هذا المركب لم تكن ناجحة. مع ذلك لتهام Letham (70°68) استخلص بنجاح في صورة بلورات نقية سيتو كينين اللبيعسي سمسي زيتيسن 6 zeatin من الذرة السكرية. هذا السيتو كينين الطبيعسي سمسي زيتيسن 6 zeatin هيدروكمبيل 3 ميثايل ترانس 2 بيوتينيل أمينو) بيورين. بعدها في دراسة مشتركة لتهام وملر (71) استطاعا فصل في شكل بلورات السيتو كينين الذي اكتشفه ملر سابقا (في حالة غير بلورية) من بذور الذرة الغير ناضجة. لقسد ألسبت

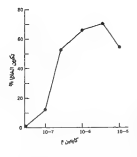
ان هذا السيتوكينين هو زيتين. بتجربة السيتوكينين على انسجـة جذور الجزر ومزرعة كالس فول الصويا اثبت ان الزيتين اكثر نشاطا من الكاينتين (70).

دراسة مؤخراً (33.13،13،13) تقترح ان هناك عدة سيتوكينينز تحدث طبيعيا، جدول 19-3 يحتوى على ثمانية عشرة التي توجد طبيعيا، ويشرح التركيب لكل واحد ومصدره البيولوجي الذي استخلص منه. يلاحظ ان ثلاثية عشرة من ثمانية عشرة في الجدول تم فصلها من نباتات راقية.

التأثيرات الفسيولوجية Physiological effects

بعد اكتشاف الكاينتين بمدة قصيرة نشرت بحوث كثيرة تصف تأثيره على مختلف ظواهر النمو في النبات. معظم هذه البحوث كانت على قدرة الكاينتين بصورة مباشرة أو غير مباشرة في تسببه إنقسام واتساع الخلايا. سنناقش تأثير الكياينتين على إنقسام الخلايا وإتساع الخلايا وعلاقة تكوين الجذور بالنمو وعلاقة تكوين الفروع بالنمو وانهاء حالة السبات في البذور.

إنسام الخلايا Cell division : أول تأثير ملاحظ للكاينتين كان زيادة انقسام الخلايا (122.83). في مزرعة نخاع نبات الدخان الذي أستعمله معظم البحاث، يلاحظ أن زيادة الاكسين للكاينتين ضروريا لإستمرارية النمو. مع ذلك لو أستعمل أحد هذين المنظمين للنمو لوحده لم يحدث إلا تأثير أقليلا، هذا التأثير عبر مستمر وينتهي في مدة قصيرة نسبيا. لقد أقترح أن التأثير القليل الذي يسببه الكاينتين أو الاكسين المستعملين كل لوحده على مزرعة نخاع نبات الدخان



فكل و 14.1 تأثير الكايثين في زيادة انقسام الخلايا في مرزعة أنسجة لخاع التية. وسط المرزعة يحتوى على 2 مجم إثر أكسين (After F. Skoog and C.O. Miller. 1957. In Biological action of growth substances. Symps. Soc. Byttl. Biol. 11.13

سببه هو انتاج النبات لكميات قليلة جداً من المواد المشابهة للكايتين والاكسين. لذلك عندما يعطى النبات الكاينين والاكسين معاً تركيزات ونسب مناسبة، النتائج كانت مذهلة ونمو مزرعة الخلايا يمكن ان تستمر بدون توقف. خاصية تسبب إنقسام الخلايا هذه هي من مميزات كل السيتوكينينز. قدرة الكاينتين في وجود الاكسين في زيادة انقسام الخلايا موضحة في شكل 14-19.

فى سبيل حدوث إنقسام الخلايا بطريقة متتاليـة (تكويـن الحـمض الامينـى DNA، الانقسام الغير مباشر للخلايا وإنقسام السيتوبلازم) يجب حدوثها.

هل يوجد تأثير خاص منفصل للأكسين أو السيتوكينين على أى خطوة من هذه الخطوات المتتالية ؟ الأجابة في الواقع هي نعم. داس Das ومن معه (25) وجدوا ان كل من الاكسين والسيتوكينين عندما تستعمل منفصلة تزيد من تكوين DNA في مزرعة خلايا نخاع نبات الدخان. البحاث المذكورون أعلاه وجدوا أن منظمى النمو الآتين لازمين لانقسام الخلية الغير مباشر، مع ذلك الاكسين يبدو أنه مسيطر في هذه الخطوة. زيادة على ذلك فقد أفترحوا أن عند وجود أحد الكاينتين أو الاكسين في تركيزات عالية فان الآخر يصبح بامكانة التحكم على الاقل في خطوة من الخطوات الثلاثة اللازمة لإنقسام الخلايا. اخيراً في بحوث أخرى التي يظهر فيها مساندة لهذا النمط من المسببات لقد اجمعوا أن

	91	المادة			- R - R - R		العشادر
\$	Æ	ي ي	c:	Э	Z Z - C.		الامم الكيميائى والامم المختصر
+	+	+	2	30	# 30	± 30	2- سوتنا أسنو) يورين
4	4	4		¥.	1		٥- (د مثايل -٥- ميرتينل اميني) بيورين
+	+	+	+	8	Ξ	Alb,	6 (3- مثنايل -2- بيوتنيل أمينو) B-B-9 رينوفيورانو سلميهورين
~		2		3	н₃сѕ	Ŧ	6 رق مثايل -2- بيوتنيل أمينو) 2 ميثيل تايوبيورين
+		+			H,CS	공	 آ دشایل 2- بیوتنیل امینو) 2 میثبلتایو D(β9 ریبوبیورانو Alb ممثلیایی) سلمیهورین
	+	+		HN	=	=	5- (له- هیدرو کس-3- مثایل – ترانس 2 بیوتنهل امینو) موراسین؛ زیشین
	+	+		*	Ξ.	괾	5- (4- حيدو كس-3- منايل – تراتس 2 ييوتنيل أمين) Rib D89 ريمو نيورانوسيل بيورين؛ ريبوسيل زيتين
		2		R	H ₃ CS	Ŧ	5- (4- هیدوو کس -3- مثابل – قرانس 2 بیوتنیل آمهنو) 2- مثال ثابیر بیورمین MS زیشین
		+			н,сѕ	Alb	رائس 2 يوتنهل أمينو) 2-

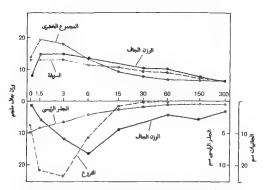
6- فيورقبوريل أسينوييورين؛ الايتنين			\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \			
6- فيهورفيهوريلل أمينوبيورين؟ الايتشين	Ŧ	I	100	+		
	×	=	NH NH	7	-	'
ريوفيورانوميل بيورين						1
5- (3- هيدروكس-3- مثايل بيوتيل أمينو) DA9	RIB	I	-3	~3	-3	-0
ل- رد- هيدرو دس حد مقابل يواسيل الهول عول ع			HN			
	×	=	₹	+	~	~
ريوفيوراسهل بورين ديوسهل داهيا روزيتين						ľ
6- رئ- هيدرو کس -3- مثايل بيرتيل أمينو) DA9	R	=	4	+		
والهماروزيتين			T NC			
6- زام- هيذروكس -3- مثانل – يبوتيل أمينو) يبورين ا	I	=	\ \	+		
ريا المالي الأرامان المالي			- E			
	3	9	>	1		
زيئمين			-	5		
متالناپو 9 م D رپیوفیورانوسیل بیورین Ms رپیومسل سس						
6- رائمه هيدرو كس -3- مثايل – سس 2 يبوتانيل امينو) 2	Rlb	H ₃ CS	,	+	1	
ريبوفيورانو سهل بوربين؛ ريبوسهل سس نبثين				-	5	
ى رائ هيدروكس -3- مثايل - سس2 بيوتنيل أمينو) Rib D 82		3		1	41	
يورين اسس زيتين			3	5	5	
ک راک هیدرو کس -د- مثایل – مس که پیونتیل امینو)			N. N.			
	Ξ.	I	₩	~		+

السيتوكينين هو الذى يسبب إنقسام السيتوبلازم (116:38). هنا مرة أخرى وكما اسلفنا في مناقشة الجبرلين والاكسين فقد واجهتنا أهمية الاتزان مابين منظمات النمو في نمو النبات وتطوره.

كيف السيتوكينين يسبب إنقسام الخلايا؟ سؤال لم يحصل على اجابة إلى حد الآن. شطر الأدنين adenine في جزيء السيتوكينين ضروريا لهذه الظاهرة. بدائل عديدة في السلسلة الجانبية ممكنة. استرنج Strong (125) اقترح ان السلسلة الجانبية ممكن ان تسبب تفير في بعض الخواص الطبيعية (مثل الإذابة) وهذا يؤثر في قدرة منظم النمو في تسبب إنقسام الخلايا.

الساع الخلايا، ولكنها كذلك تربد من اتساع الخلايا، تأثير مرتبط دائما بالاكسين الخلايا، ولكنها كذلك تربد من اتساع الخلايا، تأثير مرتبط دائما بالاكسين والجبراين. معاملة اقراص اوراق نبات الفاصولياء النامية في الظلام بالكاينتين يسبب زيادة كبيرة في اتساع الخلايا (101-81). تأثير الكاينتين هذا يمكن حدوثه في غياب الاكسين، توسع الخلايا يحدث كذلك في مزرعة نخاع نبات الدخان بعد معاملته بالجبراين (43) وفي جلور نبات الدخان (2) وفي انسجة نبات الخرشوف artichoke المغطوعة (1). زيادة إتساع الخلايا يمكن حدوثه باستعمال ميتوكينين أم توضيع نشاط السيتوكينين في اتساع الخلايا، لا يجب أن يحسب السيتوكينين فقط كعامل لانقسام الخلايا.

تكويس المجلور والنصو Root initiation and growth : مع أن بحوث محدودة قد أجريت على تأثير السيتوكينين على المجموع الجذرى، تدل نتائجها أن السيتوكينين قادر على زيادة وتثبيط تكوين الجذور وتطورها. كاينتين في وجود كاسين هيدرليزيت casein hydrolysate والأكسين تزيد من تكوين الجذور وتطورها في كالس من ساق نبات الدخان (122). زيادة الوزن الجاف وزيادة في إطالة الجذور لبادرات نبات الترمس hupin بالمعاملة بالكاينتين إكتشفه فرايس (40) Fries من الممكن ملاحظة أن كل تركيزات

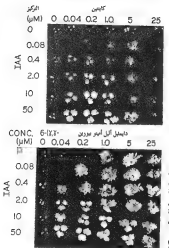


شكل 18-19: تأثير الكاينتين (K) على نمو بادرات الترمس lupin الكاملة. الرسم مقسم، الجزء السفلي يمثل نمو العبلتر الرئيسي والفروع العبانية والعبارا العلوي يمثل نمو السويقة الفرق فلقية والمجموع الخضرى، لاحظ أن خط الرسط في الرسم يعطي كمية الكاينتين الستعمل التركز وزن جزيئي ×107، (After N. Pries. 1900. Physiol. Plantarum 13:468)

الكاينتين تزيد من الوزن الجاف للجذور ولو أن التركيزات العالية تثبط الزيـادة في الطول للجذور.

فى قطع من جذر نبات البازلاء، تكوين الجذور العرضية تزيد قليلا باستعمال تركيزات متخفضة من الكايتين (5 × 10- M). مع أن فى التركيزات العالية الكايتين مثبط (131). هناك ما يثبت أن هناك تداخل مايين السيتوكينيسن والاكسين فى التأثير على مركز تكوين الجذور الفرعية. بونت وتورى (7) Bonnett and Torrey مثلا اوضحا أن المعاملة بتركيزات مختلفة من الاكسين والسيتوكينين فى الجهة المعاكمة لقطع الجذور من نبات اللبلاب convolvolus يمكنها تغيير مكان نشوء الجدور العرضية.

تكوين الافرع والنمو Shoot initiation and growth : في بحث قيم باستعمال مزرعة

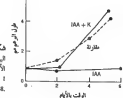


شكل 16-19: تداخل الأكسيسن والسيتركينين في تنظيم النبص وتكوين الأفضاء في مزرعة نسيح التيك. المصررة العليا توضح تداخل الأكسيسن والمكابنيسن والمدري السفلي توضح الأكسين والدايمثيل أليل أميتو يورين. لاحظ. أن نسبة السيو كنين إلى الأكسين تعين إليجاه المناور. المناور كالمنافق المنافق المنافق

من كالس نبات الدخان والكاينتين، وجد أن أنسجة الكالس ممكن الإحتفاظ بها في حالة غير تمايز عندما يكون نسبة الكاينتين للأكسين نسبة مناسبة. مع ذلك اذا كان نسبة الكاينتين لأوكسين زادت بزيادة كمية الكاينتين أو استعمال كمية أقل من الاكسين فإن فروع واوراق تتكون على الكلاس. تورى (130) Torrey لاحظ ان الكاينتين يسبب في تكوين منشآت البراعم على قطع من الجذر لنبات اللبلاب، هذا التأثير يكون اكبر عندما توضع قطع الجذر في الظلام.

بادرات نبـات الفـول البالغـة من العمـر خمسة أيـام لو غمـرت في محلـول الكاينتين وسمح لها بالنمو لمدة 46 ساعة فان الوزن الطازج للسويقة الفوق فلقية يزيد، ويزيد نمو الاوراق، وتزيد إطالة الساق واعناق الاوراق (81). في دراسات سكوج و من معه Say Skoog et-al تناخل الاكسين والسيتوكينين في تنظيم النسو و تكوين الاعضاء في مزرعة كالس نبات الدخان موضح بصورة جيدة في شكل (16-9) لاحظ في شكل (16-9) أن السيتوكينين الطبيعي 6 (٧٠٧ دايمتال المهينو) ييورين puri من الكايتين. المهينو كينين الطبيعي وجد في تركيب الحمض الاميني SRNA في الخميرة (46) وفي المارة و البازلاء والسبانخ (45). هناك عدة توضيحات لزيادة السيتوكينين في تكوين الأغصان ونموها. مع ذلك البحوث السابقة يمكن لها السيتوكينين في تكوين وتطور الجزأ الهوائي من النبات.

إنهاء ظاهرة السكون Breaking of dormancy: سابقا شرحنا السيادة الطرفية وتثبيط نمو البراعم الإبطية نتيجة الأكسين المنطلق من البرعم الطرفي، الصورة المتحكمة في هذه الظاهرة غير واضحة ويمكن أن تشارك فيها عوامل أخرى غير الاكسين، التي يمكن ان تشاعل مع الاكسين. هذا ما اقترحه ويكسون وثايمان Wickson and Thimann في بحث تفاعل الاكسين والكاينتين في السيادة الطرفية. وجدا أن نمو البراعم الإبطية في مزرعة قطع ساق البازلاء في محاليل تحتوى على الأكسين يتأخر كما هو متوقع. نمو البراعم الإبطية على قطع الساق في محلول غذائي لا يحتوى على الاكسين من الطبيعي أنه لا يتأخر.

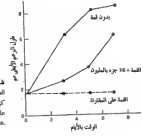


شكل 17.19: تأثير تداخل الأكسين والكايين على نمو البرائر لاع V. war. Alaska بيط البرائر لاع Y. war. Alaska بيط البرائر على البرائر على الأكسين Mr. التركيزات المستمملة الأكسين يقلب عليه الكايتين Mr. التركيزات المستمملة المبليون أكسين و4 جزأ بالمليون كاينتين. (After M. Wickson and K.V. Thimann. 1958. Physiol. Planatarum 11:62.)

مع ذلك اضافة الكاينتين مع الاكسين تزيد النمو في هذه البراعم (شكل 17-19).
الكاينتين لوحده له تأثير قليل. هذان الباحثان كذلك اوضحا ان تأثير الكاينتين
على السيادة الطرفية يمكن ملاحظته في سيقان كاملة. وهي في وجود البرعم
الطرفي. وجدا كما هو من اللراسة العادية على السيادة الطرفية أن نزع البرعم
الطرفي بسبب نمو البراعم الإبطية. وبشكل آخر لو البرعم الطرفي بقي على
النبات فان البراعم الإبطية تتوفف تماماً عن النمو. مع ذلك لو غمس فرع النبات
باكمله في محلول الكاينتين فان التأثير المثبط للبرعم الطرفي على البراعم الإبطية
باكمله في محلول الكاينتين فان التأثير المثبط للبرعم الطرفي على البراعم الإبطية
أخرى توضع التأثير المنشط للنمو في البراعم الإبطية بالمعاملة بالسيتو كينين
أخرى توضع التأثير المنشط للنمو في البراعم الإبطية بالمعاملة بالسيتو كينين
ر88*(1101). يظهر أن السيادة الطرفية يمكن أن تكون متحكم فيها إتزان مابين
تركيزات المواد المشابه بالكاينين المنتجة في النبات والاكسين (140).

التأثيرات الفسيولوجية الاخرى Other physiological effects .

الظاهرة المعروفة وهي أن إنبات بذور السلاطة (lactuca sativa) يمكن أن تزيد بالضوء الاحمر وتنقص بالاشعة الفوق حمراء (8). كذلك حساسية نمو أقراص ورقة الفول للمعاملة بالاشعة الحمراء والفوق حمراء، نموها يزيد بالمعاملة



شكل 18-19: تأثير الكاينين X في سيادة البرحم الطرق في في البازلام A Alaska و جوء بالدليون الطرق في في البازلام المرحم الطرقي المشيط كيايتين يماكس جزئياً تأثير البرعم الطرقي المشيط (After M. Wickson and K.L. thimana. 1958, Physiol. Plantarum II:62.)

بالضوء الاحمر وينقص بالمعاملة بالضوء الفوق الاحمر (30). في هذين الحالتين تأثير الكاينتين بشبه المعاملة بالضوء الاحمر (81). الإختىلاف واضح في صورة واحدة وهي ان تأثير الكاينتين المنشط لا يمكن تثبيطه بالمعاملة بالضوء الفوق الاحمر. كما يحدث في المعاملة بالضوء الاحمر (جدول 19-4 و 1-5).

جل**اول 1-1**0 تأثير الكاينتين والضوء الأحمر والفوق الأحمر على نسو أقراص أوراق الفاصولياء خلال 48 ساعة مدّة النمو⁽¹⁾.

الزيادة في القطر مم	المعاملة بالعدوء ⁽²³⁾	ركيز الكاينثين M
0.04 ± 1.04 ⁽³⁾	لاشىء	0
0.03 ± 2.48	لأشيء	5 ⁻ 10 × 5
0.08 ± 2.58	5 دقائق أحم	0
0.06 ± 1.01	5 دقائق فوق الأحمر	0
0.07 ± 1.17	5 دقائق أحمر بعد 5 دقائق فوق الأحمر	0
0.08 ± 2.49	5 دقائق فوق الأحمر	5 ⁻ 10 × 5

[,] C..O. Miller, 1956. Plant Physiol, 31:318 من (1)

جدول 5-19: تأثير الكاينتين والضوء الأحمر والفوق الأحمر على إنبات بلور السلاطة Grand rapids خلال مدة 72 ساعة.(١)

		الانبات	(3)6/6
نركيز الكاينين M	المعاملة بالضوء(2)	تجرية 1	تجربة 2
0	لاشوع	8	7
5 ⁻ 10 × 5	لاشىء	88	84
. 0	8 دقائق أحمر	96	96
0	8 دقائق أحبر بعدها 8 دقائق مافوق الأحمر	7	5
5"10 × 5	8 دقائق فوقُ الأحمر	83	86

⁽¹⁾ من C. O. Miler. 1956. Plant Physiol 31:318

⁽²⁾ المعاملة بالضوء في بداية التجربة.

⁽³⁾ عشرة أقراص لكل معاملة.

⁽²⁾ المعاملة بالضوء أعطيت 16 ساعة بعد بداية التجربة.

⁽³⁾ نسبة الانبات مُقربة لأقرب رقم صحيح، من 95 إلى 105 بذرة استعملت في كل معاملة.

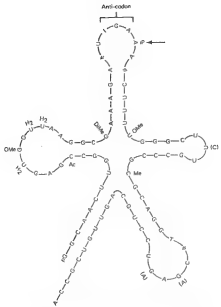
السيتوكينينات ليس فقط ضرورية لنمو وتطور النباتات الراقية ولكنها تؤثر تأثيراً كبيراً في نمو بعض الكائنات الدقيقة.

السيتوكينينات مثلا ممكن أن تؤثر في نسو الفيروسات (114) والبكتيريا (79) والفكيريا (79) والفحالب (99،98). من هذا يتضح أن السيتوكينينيات موجودة كمركب طبيعي في معظم النباتات الغير متطورة. في الحقيقة السيتوكينينيات كما ذكرنا قد استخلصت من الطحالب والفطريات والبكتريا (انظر جدول 19-3).

مثل الجبراين، السيتوكينين يؤخر الشيخوخة في الاوراق وفي هذا المجال السيتوكينينات أنشط بكثير من الجبرلين. أقراص الاوراق العائمة على تركيزات مناسبة من السيتوكينين تستطيع أن تحتفظ باليخضور لمدة أطول بكثير بعد ما أصبحت أقراص المقارنة في شيخوخة كاملة. زيادة على الاحتفاظ باليخضور أواص الاوراق المعاملة بالسيتوكينين تستطيع ان تحتفظ بمحتواها من البروتين الواحامض الاميني RNA. هناك كذلك زيادة في التمثيل الضوئي وقدره على الاحتفاظ بالمحواد الغذائية المتكونة كتتيجة للمعاملة بالسيتوكينين (37). من الملاحظ ان حامض الابسيزيك ABA ينقص من عصر أقراص الاوراق لبعض النباتات. هناك على الاقل في نبات واحد الطحلب البطى duckweed المعاملة بالبزيل أديين لابعاكس تأثير حامض الابسيزيك في تسبب الشيخوخة.

طرق تأثير السيتوكينيز Mode of action of cytokinius

مستحضرات من الحمض الاميني tRNA من مصادر نباتية وحيوانية أظهرت وجود السيتوكينين، من هذا يظهر أن جزأ البيورين في جزىء السيتوكينين هو من مركبات سلسلة RNA (شكل 19-19). زيادة على هذا السيتوكينين بوجيد كجزأ من جزىء anticodon (وضعه ملاصق للأنتيكودون anticodon) الذى هى من المحتمل أن تلعب دوراً في إتصال مركب tRNA بالريبوسوم. RRNA أثناء تكوين البروتين. مع أن طرق تأثير السيتوكينين لازالت في حاجة للتوضيح إحتمال وجود السيتوكينين في جانب الأنتكودون يمكن بطريقة ما يتحكم في تكوين البروتين. التحكم بهذه الطريقة يمكن ان يقدم شرح لتأثيرات فسيولوجية تكوين البروتين. التحكم بهذه الطريقة يمكن ان يقدم شرح لتأثيرات فسيولوجية



شكل 1919: تركيب RNA + يبين موضع الايسويشيل ادبسين IPA ملاصقة للأنتكر دون. (From A.W. Galston and P.J. Davies. 1970. Control mechanisms in plant development. Englewood Cliffs, New Jersey: Prentice-Hall.)

كثيرة للسيتوكينين. مع ذلك إتحاد السيتوكينين المعطى من الخارج في جزى، ع RNA لم يعرف بعد؛ إلى أن يعمل هذا أهمية وجود مركب tRNA سيتوكينين في الطبيعة لا يمكن تقديره.

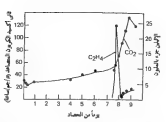
الإيثيلين Ethylene

دراسة فسيولوجية نضوج الثمار هي المستولة الأولى على أكتشاف والتعرف على الإيثيلين كهرمون مهم لنمو وتطور النبات. بصورة عامة الإيثيلين يختلف عن الهرمونات النباتية الاخرى التي نوقشت في هذا الكتباب. في درجات الحرارة العادية الإيثيلين يوجد في حالة غازية، وبالمقارنة بالجبرلين والاكسين والسيتوكينين وحامض الإيسيزيك التركيب الجزيئي بسيط جداً. مع ذلك مثل الهرمونات الباتية الأخرى كميات قليلة من الإيثيلين يمكن ان تسبب تغيرات مثيرة في النشاط الفسيولوجي للنبات. كذلك يحتمل أن كثيراً من التأثيرات التي فسرت للاكسين لوحده سببها في الحقيقة للإيثيلين يعمل لوحده أو منتظما مع الأكسين. في هذا الجزأ سنناقش تأثير الإيثيلين على نضوج الثمار والتنحية الارضية والسيادة المطرفية.

الإيثيلين ونضوج النبات Ethylene and fruit ripening

في معظم الثمار معدّل التنفس تزيد زيادة كبيرة ثم تنقص في نهاية تطورها.
هذا الظاهرة سماها كيسد و وست 1930 Kidd and West الزيادة الحرجــة
climactric rise عندما نشرا بحوثهما على طريقة التنفس في التفاح المخزون
(59). المصطلح احتصر الى الكلايمكترك climacteric واستعمــل عالميــا.
الكلايمكترك هو الذي يسبب تلك التغيرات التي تحول بسرعة الفاكهة من غير
ناضجة إلى ناضجة (قابلة للاكل).

قبل ان يعرف الإثنيلين كمنتوج طبيعى في النبات لوحظ باستغراب أن بعض الشمار في حالة نضوج تتصاعد منها مادة طيارة التي تزيد من سرعة نضوج الشمار الأخرى المحنوية معها. هذه المادة عرفت بسرعة بأنها إيتيلين، هذه المادة توجد بكميات قليلة جداً في معظم الشمار. لو قيست كمية الإيثيلين باستمرار في الفاكهة خلال نضوجها لوجد أن كمية قليلة من الإيثيلين دائما موجودة في الفاكهة ولكن هناك زيادة حوالى مائة مرة قبل وخلال الكلايمكترك. من المحاحظ كذلك أن الظروف التي تؤخر أو تمنع النضوج مثل التخزين في



شكل 20-19: الملاقة بين إتناج الإينهاين والتنفس خلال ارتفاع النقطة المربة climacteric في الموز. After S.P. Burg and E.A. Burg. 1965. Bot. Oaz. 126:200)

درجات الحرارة المتخفضة تنقص من كمية انتاج الإيثيلين. أخيراً معاملة الفاكهة الغير ناضجة بالإيثيلين تقدم من الكلايمكترك وتسرع من نضوج الثمار. لهذا قد أثبت أن الإيثيلين هو الهرمون المسبب لنضوج الثمار.

فى بعض الفاكهة انتاج الإيثيلين يوازى الزيادة فى التنفس خلال الكلايمكترك بينما فى ثمار أخرى ينتج الإيثيلين فى بداية الكلايمكترك وينقص عندما تصل مرعة التنفس الحالة القصوى (شكل 19-20). يظهر أن تدفق الإيثيلين الذى يحدث من أنسجة الفاكهة ليس ببساطة كناتج للكلايمكترك بل أنه بسبب عوامل أخرى التى تبدأ ظاهرة النضوج. مع ذلك التغيرات الحيوية التى تحدث خلال النضوج فسرت بنظريتين فى كل منهما الإيثيلين يلعب دورا مهما.

الباحثون الاولون حاولوا تفسير الكلايمكترك في مقاومة تكوين الاعضاء ونفاذية الأنسجة. ذلك أن التغير في خواص النفاذية للاغشية التسى تفصل الانزيمات والمواد العاملة عليها يحدث خلال الكلايمكترك، وهذا بلوره يمكن أن يؤثر في التنفس والتغيرات الحيوية الاخرى. دراسة حديثة على تغير نفادية الاغشية قادت إلى إحياء هذه النظرية. مثلا ساكر Sacker (106) وجد أن أنسجة الموز تزيد من إخراج المواد الذائبة قبل بداية الكلايمكترك بـ 44 ساعة وأن أعلا نفادية للإغشية تحدث عندما يصل التنفس منتهاه. كذلك ينج وبيال (147) نفادية للإغشرة تحدث عندما يصل التنفس منتهاه. كذلك ينج وبيال (147) الافركاو Oung and Biale الكلايمكترك ينتج من عدم توازن اغشية الخلايا من

الاحتفاظ بخواص نفاذيتها. من هذه المناقشة يتضح أن الإيثيلين يسبب زيادة نفاذية اغشية الأنسجة (136:77)، مع ذلك هناك إحتمال ان تأثير الايثيلين على نفاذية الاغشية يمكن أن تكون غير مباشرة. معاملة بتلات الورد بالايثيلين يزيد من نشاط حامض الابسيزيك (مياك و هالقي 80 Mayak and Halevy). كذلك جلنكه 44) اوضح بدوره ان حامض الابسيزيك غير خواص نفاذية أغشية خلايا جلور عباد الشمس.

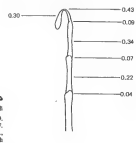
النظرية الاخرى (تسبب تكوين الإنزيمات) تأخذ تأييد من عدة بحوث توضح زيادة في محتوى البروتين عند الكلايمكترك (1:39). هناك احتمال لتكوين إنزيم جديد لنضوج الشمار خلال الكلايمكتسرك، وأن نشاط هذه الانزيمات هي السبب في التغيرات الحيوية المخالفة التي تحدث خلال وبعد الكلايمكترك. فرانكل ومن معه العام 39) Frenkel et-al بن نضوج الثمار يمكن إيقافه بإيقاف تكوين البروتين بالسيكلوهكسمايسد في بداية وقت الكلايمكترك. زيادة تكوين البروتين بالمعاملة بالإيليني يمكن أن تحدث في عدة إنواع من النبات (138،104،104). لهذا من الممكن جداً أن زيادة انتاج الإيليني من الفاكهة خلال نضوجها تسبب تكوين بروتين الذي يسرع من نضوجها.

Ethylene and geotropism الإيثيلين والتنحية الارضية

ساق البازلاء النامى فى الظلام لو وضع فى الإيلين لا يتأثر بالجاذيسة الارضية، نتيجة لهذا فهى تنمو موازية للأرض. تأثير الايثيلين هذا فسر بايقاف الارضية. تتجون لاحظوا أن قطع ساق البازلاء ينمقل الجاذية الارضية. باحثون لاحظوا أن قطع ساق البازلاء نامية فى محلول مخفف من الاكسين غالبا ما يظهر عليها انحناء 40° أو اكثر. كما هو متوقع لقد وجد أن انحناء القطع ناتج من توزيع الاكسين الغير متساوى. قطع ساق البازلاء النامية فى محلول يحتوى CIAA المناف نسبة 28:72 السفلى للجزأ العلوى. مع ذلك لو أضيف الإيثيلين تكون النسبة الجزأ العلوى. مع ذلك لو أضيف الإيثيلين تكون النسبة بتأثير 14:353 لها المخالى الجذا المجازا العالمين الجانبي بتأثير

الجاذبية الأرضية تقريبا أوقف تماماً بالإشيلين. لا يوجد تأثير فورى للايثيلين على الانتقال الطولى للاكسين. ولكن تعريض النبات للإيثيلين لمدة طويلـة يتبـط الإنتقال الطولى.

عدد من البحاث وجلوا أن تركيزات قليلة من IAA أو الاكسينات الاخرى تسبب تكوين الإيثيلين في الفاكهة وسيقان النبات والازهار والجنور والاوراق لمجمع النباتات التي اجريت عليها التجارب. هناك احتمال أن معظم التأثيرات المبشطة للتركيزات العالية من الاكسين سببها تكوين كمية عالية من الإيثيلين في تنحية أرضية موجبة سببها انتقال الاكسين الجانبي إلى الجزأ السفلي من الجلر المهوضوع موازيا للأرض؟ الاتحناء يحدث بسبب نقص إطالة الخلايا على الجانب السفلي من الجذر بفعل تراكم تركيزات عالية من الأكسين. برج وبرج المحانب المرأى على التركيزات العالية من التركيزات العالية للاكسين. هرج وبرج للاكسين. هذا الرأى حصل على مسائدة من الحقيقة ان ثاني اكسيد الكربون الذي هو مثبط منافس لتأثير الإيثيلين، ينقص كثيراً من التنحية الارضية في جدور البارلاء بدون أن يؤثر في معذل النمو الطولي العام.



شكل و21.19: ترزيع إنتاج الأيدلين خلال ساق البازلاء النامي في الطلام والبالغ 7 أيام من العمر. (After S.P. Burg and E.A. Burg. 1969. Auxin-stimulated ethylene formation. In F. Wightman and G. Setterfield, eds., Blo-chemistry and physiolgy of plant growth substances. Octawa: Runge Press.)

إلتاج الايتيان ع m /جم/ساعة

الإيفيلين والسيادة الطرفية Ethylene and apical dominance

الإيثيلين مثبط قوى لنمو البراعم وبهذا يمكن أن يكون له تأثيراً مهماً على السيادة الطرفية. إنتاج الإيثيلين من نبات البازلاء النامى في الظلام محدود في المحتطاف الطرفي ومنطقة العقد (شكل 19-21). من ناحية أخسرى تكوين الإيثيلين اكثر وجوداً في الأنسجة المرستيمية التي ينتج فيها الاكسين. ظاهرة تقترح ان ATA تتحكم في تكوين الإيثيلين في ساق البازلاء النامى في الظلام (15). لو فرضنا توزيع الإيثيلين في النبات اليانع النامى في الضوء مساوى لنبات البازلاء النامى في الظلام، عندها نمو البراعم الإبطية يمكن أن يتأخر بسبب تكوين الإيثيلين الناتج من تأثير ATA في منطقة العقد الناتج من انتقال الاكسين إلى هناك من البرعم الطرفي ونصل الورقة. هذا الاقتراح وجد مسائدة من عدة دراسات على السيادة الطرفية.

عرفنا في مناقشة سابقة، مثلا، أن الكاينتين يستطيع أن يتغلب على التأثير المثبط للأكسين AIA على نمو البراعم الإبطية. في تجارب لبرج وبرج (15) Burg and Burg التأثير المثبط لنمو البراعم الجانبية للأكسين AAI والإنثيلين تغلب عليه تماما الكاينتين. لهذا تأثير الكاينتين على التأثير المثبط للايثيلين على نمو البراعم الجانبية مساوى لتأثير الاكسين AIA. لقد اوضحا كذلك أن نمو البراعم الجانبية في نبات البازلاء الموضوع في 5% ثاني اكسيد الكربون في الجرد قد أطلق جزئيا (129). كما ذكر سابقا ثاني اكسيد الكربون هو مثبط منافس للإيثيلين.

التكوين الحيوى للإيثيلين Biosynthesis of ethylene

المادة الاولية للإثبلين هو الحامض الامينى الذى يحتوى الكبريت الميتونين methionine. تكوين الإيبلين من الميتونين أوضحه ينج ومن معه 1966 (143) Yang et-al خارج النبات في المعمل. بعد هذا بقليل وجد أن معاملة الفاكهة والاجزاء الخضراء للنبات بالميتونين تويد من تكوين الإيبلين زيادة كبيرة (72'16). زيادة على ذلك ينج Yang et-12) أستعمل الميتونين المشع وأوضح أن

الكربون الثالث والرابع اللذان يعطيان الإيثيلين. أخيراً هناك مناقشة مقنعة أن الميتونين هو أن الإثبونيين ethionine الميتونين هو أن الإثبونيين الفاكهة مثبط قوى لتكوين الميتونين طبيعيا يقف تكوين الإيثيلين في انسجة الفاكهة (129). يظهر أن وجود الضوء والفلافين مونو نيوكليوتابيد (FMN) وكذلك ماء الاكسجين بالميل والبروكسيدين يمكن كذلك الاحتياج اليها لتكوين الإيثيلين طبيعيا. طريقة تكوين الايثيلين طبيعيا من الميتونين موضحة في شكل (1929).

REFERENCES

- Adamson, D. 1962, Expansion and division in auxin-treated plant cells, Can. J. Bot. 40:719.
- Arora, N., F. Skoog, and O. N. Allen. 1959. Kinetin-induced pseudonodules on tobacco roots. Am. J. Botan. 46:610.
- Audus, L. J. 1959. Plant growth substances. New York: Interscience Publishers.

- Ball, E. 1946. Development in sterile culture of stem tips and subjacent regions of Tropaeolum majus L. and of Lupinus albus L. Am. J. Botan. 33:301.
- Birch, A. J., R. W. Richards, and H. Smith. 1958. The biosynthesis of gibberellic acid. Proc. Chem. Soc. 192.
- Birch, A. J., and H. Smith. 1959. The biosynthesis of terpenoid compounds in fungi. In Biosynthesis of terpenes and sterols. Boston: Little, Brown.
- Bonnett, H. T., and J. G. Torrey. 1965. Chemical control of organ formation in root segments of Convolvulus cultured in vitro. Plant Physiol. 40:1228.
- Borthwick, H. A., S. B. Hendricks, M. W. Parker, E. H. Toole, and V. K. Toole. 1952. A reversible photoreaction controlling seed germination. Proc. Natl. Acad. Sci. 38:662.
- Brian, P. W., and H. G. Hemming 1955. The effect of gibberellic acid on shoot growth of pea seedlings. Physiol. Plant. 8:669.
- Briggs, D. E. 1964. Origin and distribution of α-amylase in malt. J. Inst. Brewing 70:14.
- Brown, G. N., and C. Y. Sun. 1973. Effects of abscisic acid on senescence, permeability and ribosomal patterns in mimosa hypocotyl callus tissue. *Physiol. Plant.* 28:412.
- Bukovac, M. J., and S. H. Wittwer. 1961. Biological evaluation of gibberellins A₁, A₂, A₃, and A₄ and some of their derivatives. In R. M. Klein, ed., Plant growth regulation. Ames, Iowa. Iowa State University Press.
- Burg, S. P., and E. A. Burg. 1965. Relationship between ethylene production and ripening in bananas. Bot. Gaz. 126:200.
- Burg, S. P., and E. A. Burg. 1966. The interaction between auxin and ethylene and its role in plant growth. Pro. Nat. Acad. Sci. 55:262.
- Burg, S. P., and E. A. Burg, 1969. Auxin-stimulated ethylene formation; its relationship to auxin-inhibited growth, root geotropism, and other plant processes. In F. Wightman and G. Setterfield, eds., Biochemistry and physiology of plant growth substances, Ottawa: Runge Press.
- Burg, S. P., and C. D. Clagett. 1967. Conversion of methionine to ethylene in vegetative tissue and fruits. Biochem. Biophys. Res. Comm. 127:125.
- Caplin, S. M., and F. C. Steward. 1948. Effect of coconut milk on the growth of explants from carrot root. Science 108:655.
- Chadwick, A. V. and S. P. Burg. 1967. An explanation of the inhibition of root growth caused by IAA. Plant Physiol. 42:415.
- Chalutz, E. 1973. Ethylene-induced phenylalanine ammonia-lyase activity in carrot roots. Plant Physiol. 51:1033.
- Chripeels, M. J., and J. E. Varner. 1966. Inhibition of gibberellic acid induced formation of cramylase by abscisin II. Nature 212:1066.
- Chrispeels, M. J., and J. E. Varner. 1967. Gibberellic acid-enhanced synthesis and release of α-amylase and ribonuclease by isolated bariety aleurone layers. Plant Physiol. 42:398.
- Chrispeels, M. J., and J. E. Varner. 1967. Hormonal control of enzyme synthesis: on the mode of action of gibberellic acid and abscisin in aleurone layers of barley. Plant Physiol. 42:1008.
- Cleland, R., and N. McCombs. 1965. Gibberellic acid: action in barley endosperm does not require endogenous auxin. Science 150:497.
- Crane, J. C., P. É. Primer, and R. C. Campbell. 1960. Gibberellin-induced parthenocarpy in Prunus. Proc. Am. Soc. Hort. Sci. 75:129.
- 25. Das, N. K., K. Patau, and P. Skoog. 1956. Initiation of mitosis and cell

- division by kinetin and indoleacetic acid in excised tobacco pith tissue, Physiol. Plant, 9:640.
- Davison, R. M. 1960. Fruit-setting of apples using gibberellic acid. Nature 188:681.
- Dennis, D. T., C. D. Upper, and C. A. West. 1965. An enzymic site of inhibition of gibberellin biosynthesis by AMO-1618 and other plant growth retardants. *Plant Physiol.* 40:948.
- Dennis, D. T., and C. A. West. 1967. Biosynthesis of gibberellins. III. The conversion of (-)-kaurene to (-)-kauren-19-oic acid in endosperm of Echinocystis macrocarpa Greene. J. Biol. Chem. 242:3293.
- Devlin, Ř. M., and I. É. Demoranville. 1967. Influence of gibberellic acid and gibrel on fruit set and yield in Vaccinium macrocarpan cv. Early Black. Physiol. Plant. 20:587.
- Downs, R. J. 1955. Photoreversibility of leaf and hypocotyl elongation of dark brown red kidney bean seedlings. Plant Physiol. 30:468.
- Einset, J. W., and F. Skoog. 1973. Biosynthesis of cytokinins in cytokininantotrophic tobacco callus. Proc. Nat. Acad. Sci. 70:658-660.
- Engelke, A. L., H. Q. Hamzi, and F. Skoog. 1973. Cytokinin-gibberellin regulation of shoot development and leaf form in tobacco plantlets. Amer. J. Bot. 60:491-495.
- Evins, W. H. 1971. Enhancement of polyribosome formation and induction of tryplophan-rich proteins by gibberellic acid. *Biochem.* 10:4295.
- Evins, W. H., and J. E. Varner, 1971. Hormone-controlled synthesis of endoplasmic reticulum in barley aleurone cells. Proc. Nat. Acad. Sci. 62:1631.
- Evins, W. H., and J. E. Varner. 1972. Hormonal control of polyribosome formation in barley aleurone layers. Plant Physiol. 49:348.
- Filner, P., and J. E. Varner. 1967. A test for de novo synthesis of enzymes: density labelling with H₂O1s of barley α-amylase induced by gibberellic acid. Proc. Natl. Acad. Sci. 58:1520.
- Fletcher, R. A., and N. O. Adedipe. 1972. Hormonal regulation of leaf senescence. In D. J. Carr, ed., Plant growth substances. New York: Springer-Verlag.
- Posket, D. E., and K. C. Short. 1973. The role of cytokinin in the regulation of growth, DNA synthesis and cell proliferation in cultured soybean tissue (Glycine max var. Bilox1). Physiol. Plant. 28:14-23.
- Frenkel, C., I. Klein, and D. R. Dilley. 1968. Prtein synthesis in relation to ripening of pome fruits. Plant Physiol. 43:1146.
- Fries, N. 1960. The effect of adentine and kinetin on growth and differentiation of Lupinus. Physiol. Plant. 13:468.
- Galston, A. W., and D. C. McCune. 1961. An analysis of gibberellin-auxin interaction and its possible metabolic basis. In R. M. Klein, ed., Plant growth regulation, Ames, Iowa: Iowa State University Press.
- Galston, A. W., and W. K. Purves. 1960. The mechanism of action of auxin. Ann. Rev. Plant Physiol. 11:239.
- Glasziou, K. T. 1957. Respiration and levels of phosphate esters during kinetin-induced cell division in tobacco pith sections. Nature 179:1083.
- Glinka, Z. 1973. Abscisic acid effect on root exudation related to increased permeability to water. Plant Physiol. 51:217.
- Hall, R. H., L. Csonka, H. David, and B. McLennan. 1967. Cytokinins in the soluble RNA of plant tissues. Science 156:69.
- 46. Hall, R. H., M. J. Robins, L. Stasink, and R. Thedford. 1966. Isolation of

- N⁶ (γ,γ-dimethylallyl) adenosine from soluble ribonucleic acid. J. Amer. Chem. Soc. 88:2614,
- Hali, R. H., and R. S. deRopp. 1955. Formation of 6-furfurylaminopurine from DNA breakdown products. J. Am. Chem. Soc. 77:6400.
- Harada, H., and J. P. Nitsch. 1959. Changes in endogenous growth substances during flower development. Plant Physiol., 34:409.
- Harder, R., and R. Bünsow. 1956. Einfluss des Gibberellins auf die Blütenbildung bei Kalanchoë blossfeldiana. Naturwissenschaften 43:544.
- Hillman, W. S., and W. H. Purves. 1961. Does gibberellin act through an auxin-medicated mechanism? In R. M. Klein, ed., Plant growth regulation. Ames, Iowa. Iowa State University Press.
- Hulme, A. C., M. J. C. Rhodes, T. Galliard, and L. S. C. Wooltorton. 1968. Metabolic changes in excised fruit tissue. IV. Changes occurring in discs of apple peel during the development of the respiration climacteric. *Plant Physiol.* 43:1154.
- Hyde, B. B., and L. G. Paleg. 1963. Ultrastructural changes in cells of isolated barley aleurone incubated with and without gibberellic acid. Amer. J. Bot. 50:615.
- Jacobsen, J. V., and J. E. Varner. 1967. Gibberellic acid-induced synthesis of protease by isolated aleurone layers of barley. Plant Physiol. 42:1596.
- Kato, J. 1953. Studies on the physiological effect of gibberellin. I. On the differential activity between gibberellin and auxin. Mem. Coll. Sci. Univ. Kyoto B 20:189.
- Kato, J. 1958. Studies on the physiological effect of gibberellin. II. On the interaction of gibberellin with auxins and growth inhibitors. *Physiol, Plant*. 11:10.
- Kato, J. 1961. Physiological action of gibberellin with special reference to auxin. In R. M. Klein, ed., Plant growth regulation. Ames, Iowa: Iowa State University Press.
- Kende, H., and A. Lang. 1964. Gibberellin and light inhibition of stem growth in peas. Plant Physiol. 39:435.
- Kende, H., H. Nunnemann, and A. Lang. 1963. Inhibition of gibberellic acid biosynthesis by AMO-1618 and CCC in Fusarium moniliforme. Naturwissenshaften 50:599.
- Kidd, F., and C. West. 1930. Physiology of fruit. I. Changes in the respiratory activity of apples during their senescence at different temperatures. Proc. Rov. Soc. (London) B106:93.
- Kohler, D., and A. Lang. 1963. Evidence for substances in higher plants interfering with response of dwarf peas to gibberellin. Plant Physiol. 38:555.
- Kuraishi, S., and R. M. Muir. 1964. The relationship of gibberellin and auxin in plant growth. Plant Cell Physiol. 5:61.
- Kuraishi, S., and R. M. Muir. 1964. The mechanism of gibberellic action in the dwarf pea. Plant Cell Physiol. 5:259.
- Kurosawa, E. 1926. Experimental studies on the secretion of Fusarium heterosporum on rice plants. Trans. Nat. Hist. Soc. Formosa 16:213.
- Lang, A. 1957. The effect of gibberellin upon flower formation. Proc. Nat. Acad. Sci. 43:709.
- Lang, A. 1970. Gibberellins: structure and metabolism. Ann. Rev. Plant Physiol. 21:537.
- Lang, A., and E. Reinhard. 1961. Gibberellins and flower formation. Advan. Chem. 28:71.

- Lee, B. O. 1961. Effect of kinetin on the fertility of some strains of Neurospora crassa. Nature 192:288.
- Letham, D. S. 1963. Zeatin, a factor inducing cell division isolated from Zea mays. Life Sciences 2:569.
- Leiham, D. S. 1966. Regulators of cell division in plant tissues. II. A cytokinin in plant extracts: isolation and interaction with other growth regulators. Phytochem. 5:269
- Letham, D. S. 1967. Chemistry and physiology of kinetin-like compounds. Ann. Rev. Plant Physiol. 18:349.
- Letham, D. S., and C. O. Miller. 1965. Identity of kinetin-like factors from Zea mays. Plant Cell Physiol. 6:355.
- Lieberman, M., L. W. Mapson, A. T. Kupnishi, and D. A. Wardale, 1966. Stimulation of ethylene production in apple tissue slices by methionine. *Plant Physiol.* 41:376.
- Lockhart, J. A. 1961. The hormonal mechanism of growth inhibition by visible radiation. In R. M. Klein, ed., Plant growth regulation. Ames, Iowa: Iowa State University Press.
- Lockhart, J. A. 1962. Kinetic studies of certain anti-gibberellins. Plant Physiol. 37:759.
- Lockhart, J. A. 1964. Physiological studies on light-sensitive stem growth. Planta 62:97.
- Luckwill, L. C. 1959. Fruit growth in relation to internal and external chemical stimuli. In D. Rudnick, ed., Cell, organism and milleu, 17th growth symposium. New York: Ronald Press.
- Lyons, J. M., and H. K. Pratt. 1964. An effect of ethylene on swelling of isolated mitochondria. Arch. Biochem. Biophys. 104:318.
- MacLeod, A. M., and A. S. Millar. 1962. Effect of gibberellic acid on barley endosperm. J. Inst. Brewing 68:322.
- Maruzzella, J. C., and J. G. Garner. 1963. Effect of kinetin on bacteria. Nature 200:385.
- Mayak, S., and A. H. Halevy. 1972. Interrelationships of ethylene and abscisic acid in the control of rose petal senescence. Plant Physiol. 50:341.
- Miller, C. O. 1956. Similarity of some kinetin and red light effects. Plant Physiol. 31:318.
- Miller, C. O. 1961. A kinetin-like compound in maize. Proc. Natl. Acad. Sci. 47:170.
- Miller, C. O., F. Skoog, F. S. Okumura, M. H. von Saltza, and F. M. Strong. 1956. Isolation, structure and synthesis of kinetin, a substance promoting cell division. J. Am. Chem. Soc. 78:1375.
- Miller, C. O., F. Skoog, M. H. von Saltza, and F. M. Strong. 1955: Kinetin: a cell division factor from deoxyribonucleic acid. J. Am. Chem. Soc. 77:1392.
- Mitchell, J. W., D. P. Skaggs, and W. P. Anderson. 1951. Plant growth-stimulating hormones in immature bean seeds. Science 114:159.
- Mohr, H. 1962. Primary effects of light on growth. Ann. Rev. Plant Physiol. 13:465.
- Mohr, H., and V. Appuhn. 1961. Zur Wechselwirkung von Licht and Gibberellinsaure. Naturwissenshaften 48:483.
- Mullins, M. G. 1967. Morphogenetic effects of roots and of some synthetic cytokinins in Vitis vinfera L. J. Exptl. Bot. 18:206.
- 89. Murofushi, N., N. Takahashi, T. Yokota, and S. Tamura. 1968, Gibberellins

- in immature seeds of *Pharbitis nil*. Part I. Isolation and structure of a novel gibberellin, gibberellin, Ap. Apr. Biol. Chem. 32:1239.
- gibberellin, gibberellin A., Agr. Biol. Chem. 32:1239.
 90. Nickell, L. G. 1950. Effect of ecocont milk on the growth in vitro of plant virus tumor tissue. Botan. Gaz. 112:225.
- Nitsch, J. P. 1959. Changes in endogenous growth regulating substances during flower initiation. Fourth Intern. Congr. Biochem. London: Pergamon Press.
- Ockerse, R., and A. W. Galston. 1967. Gibberellin-auxin interaction in pea stem elongation. Plant Physiol. 42:47.
- Paleg, L. G. 1960. Physiological effects of gibberellic acid: I. On carbohydrate metabolism and amylase activity of barley endosprem. Plant Physiol. 35:293.
- Paleg, L. G. 1960. Physiological effects of gibberrellic acid: II. On starch hydrolyzing enzymes of barley endosperm. Plant Physiol. 35:902.
- Paleg, L. 1964. Cellular localization of the gibberrellin-induced response of barley endosperm. In Regulateurs Naturels de la Croissance Vegetale. Paris: C.N.R.S.
- Paleg, L. G. 1965. Physiological effects of gibberellins. Ann Rev. Plant Physiol. 16:291.
- Patau, K., N. K. Das, and F. Skoog. 1957. Induction of DNA synthesis by kinetin and indoleacetic acid in excised tobacco pith tissue. Physiol. Plant. 10:949
- Pedersen, M. 1968. Ectocarpus fasciculatus: marine brown alga requiring kinetin. Nature 218:776.
- Pedersen, M. 1973. Identification of a cytokinin, 6-(3 methyl-2-butenylamino) purine, in sea water and the effect of cytokinins on brown algae. *Physiol. Plant.* 28:101.
- Phinney, B. O., and C. A. West. 1961. Gibberellins and plant growth. In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 14:1185. Berlin: Springer.
- Poweli, R. D., and M. M. Griffith, 1960. Some anatomical effects of kinetin and red light on disks of bean leaves. Plant Physiol. 35:273.
- 102. Purves, W. K., and W. S. Hillman. 1958. Response of pea stem sections to indoleacetic acid, gibberellic acid, and sucrose as affected by length and distance from apex. *Physiol. Plant.* 11:29.
- Rebeiz, C. A., and J. C. Crane. 1961. Growth regulator-induced parthenocarpy in the Bing cherry. Proc. Am. Soc. Hort. Sci. 78:69.
- Reid, M., and H. K. Pratt. 1972. Effects of ethylene on potato tuber respiration. Plant Physiol. 49:252.
- Robinson, D. R., and C. A. West. 1970. Biosynthesis of cyclic diterpenes in extracts from seedlings of Richus communis L. II. Conversion of geranylgeranyl pyrophosphate into diterpene hydrocarbons and partial purification of cyclization enzymes. Biochem. 9:80.
- Sacher, J. A. 1966. Permeability characteristics and amino acid incorporation during senescence (ripening) of banana tissue. Plant Physiol. 41:701.
- 107. Sachs, R. M., and A. Lang. 1961. Shoot histogenesis and the subapical meristem: the action of gibberellic acid, amo-1618, and maleic bydrazide. In R. M. Klein, ed., Plant growth regulation Ames, Iowa: Iowa State University Press.
- Sachs, R. M., and A. M. Kofranek. 1963. Comparative cytohistological studies on inhibition and promotion of stem growth in Chrysanthemum morifolium. Amer. J. Bot. 50:772.
- Sachs, T., and K. V. Thimann, 1964. Release of lateral buds from apical dominance, Nature 201:939

- Sachs, T., and K. V. Thimann. 1967. The role of auxins and cytokinins in the release of buds from dominance. Amer. J. Bot. 54:136.
- Sankhia, N., and D. Sankhia. 1968. Reversal of (±)-abscisin II induced inhibition of lettuce seed germination and seeding growth by kinetin. Physiol. Plant. 21:190.
- Sawada, K. 1912. Disease of agricultural products in Japan. Formosan Agr. Rev. 36:10, 16.
- Scatbrough, E., D. J. Armstrong, F. Skoog, C. R. Frihart, and N. J. Leonard. 1973. Isolation of cis-zeatin from Corynebacterium fascians cultures. Proc. Nat. Acad. Sci. 70:3825–3829.
- Selman, I. W. 1964. The effect of kinetin on infection of Petuna and tomato leaves with tomato spotted-wilt virus. Ann. Appl. Biol. 53:67.
- Shechter, I., and C. A. West. 1969. Biosynthesis of gibberellins. IV. Biosynthesis of cyclic diterpenes from trans-geranylgeranyl pyrophosphate. J. Biol. chem. 244:3200.
- Simand, A. 1971. Initiation of DNA synthesis by kinetin and experimental factors in tobacco pith tissue in vitro. Can. J. Bot. 49:1541.
- Sironval, C. 1961. Gibberellins, cell division, and plant flowering. In M. Klein, ed., Plant growth regulation. Ames, Jowa: Iowa State University Press.
- Skinner, C. G., F. D. Talbert, and W. Shive. 1958. Effect of 6-(substituted) purines and gibberellin on the rate of seed germination. Plant Physiol. 33: 190.
- Škoog, F., H. Q. Hamzi, A. M. Szweykowska, N. Y. Leonard, K. L. Carraway, T. Fujii. J. P. Helgeson, and R. N. Loeppky. 1967. Cytokinins: structure activity relationships. Phytochem. 6:1169-1192.
- Skoog, F., and D. J. Armstrong. 1970. Cytokinins. Ann. Rev. Plant Physiol. 21:359.
- Skoog, F., and N. J. Leonard. 1969. Sources and structure activity relationships of cytokinius. In F. Wightman and G. Setterfield, eds., Biochemistry and physiology of plant growth substances. Ottawa: Runge Press.
- Skoog, F., and C. O. Miller. 1957. Chemical regulation of growth and organ formation in plant tissues cultured in vivo. In Biological action of growth substances. Symp. Soc. Expl. Biol. 11:118.
- Skoog, F., and R. Y. Schmitz. 1972. Cytokinins. In F. C. Steward, ed., Plant Physiology 6B:181. New York: Academic Press.
- 124. Skoog, F., F. M. Strong, and C. O. Miller. 1965. Cytokinins. Science 148:532.
- Strong, F. M. 1958. Topics in microbial chemistry. New York: John Wiley & Sons.
- Stuert, N. W., and H. M. Cathey. 1961. Applied aspects of the gibberellins. Ann. Rev. Plant Physiol., 12:369.
- 127. Sumiki, Y., and A. Kawarada. 1961. Relation between chemical structure and physiological activity. In R. M. Klein, ed., Plant growth regulation. Arnes, Iowa: The Iowa State University Press.
- Takahashi, N., T. Yokota, N. Murofushi, and S. Tamura. 1969. Structures of gibberellin A_n and A_n in immature seeds of *Pharbitis nil*. Tetrahedron Lett. 25:2077.
- Thimann, K. V. 1972. The natural plant hormones. In F. C. Steward, ed., Plant Physiology 6:213-233, New York: Academic Press.
- Torrey, J. G. 1958. Endogenous bud and root formation by isolated roots of Convolvulus grown in vitro Physiol. 33:258.
- Torrey, J. G. 1962. Auxin and purine interactions in lateral root initiation in isolated pea root segments. Physiol. Plant. 15:177.

- Valdovinos, J. G., and L. C. Ernest. 1967. Effect of gibberellic acid and cyocel on tryptophan metabolism and auxin destruction in the sunflower seedling. *Physiol. Plant.* 20:682.
- Valdovinos, J. G., L. C. Ernest, and J. E. Perley. 1967. Gibberellin effect on tryptophan metabolism, auxin destruction, and abscission in Coleus. Physiol. Plant. 20:600.
- Van Overbeek, J., M. E. Conklin, and A. F. Blakeslee. 1941. Factors in coconut milk essential for growth and development of *Datura* embryos. *Science* 94:350.
- Varner, J. E. 1964. Gibberellic acid acid controlled synthsis of α-amylase in barley endosperm. Plant Physiol. 39:413.
- Von Abrama, G. J., and H. K. Pratt. 1967. Effect of ethylene on the permeability of excised cantaloupe fruit tissue. Plant Physiol. 42:299.
- Vreman, H. J., R. Y. Schmitz and F. Skoog. 1973. Synthesis of 2-methylthiocis and trans-ribosylzeatin and their isolation from Plsum tRNA. Phytochem. 13:31-37.
- Wang, C. Y., and W. M. Mellenthin. 1972. Internal ethylene levels during ripening and climacteric in Anjou pears. Plant Physiol. 50:311.
- West, C. A., and B. O. Phinney. 1957. Purification and properties of gibberellin-like substances from flowering plants. Plant Physiol. 32 (suppl.); xxxii.
- berellin-like substances from flowering plants. Plant Physiol. 32 (suppl.); xxxii.
 Wickson, M., and K.V. Thimann. 1958. The antagonism of auxin and kinetin in apical dominance. Physiol. Plant. 11:62.
- Wittwer, S. H., and M. J. Bukovac. 1962. Exogenous plant growth substances affecting floral initiation and fruit set. Proc. Plant Sci. Symp. Campbell Soup Company 65.
- Yang, S. F. 1969. Biosynthesis of ethylene. In F. Wightman and G. Setterfield, eds., Biochemistry and physiology of plant growth substances. Ottawa: Runge Press.
- Yang, S. F., H. S. Ku, and H. K. Pratt. 1966. Ethylene production from methionine by flavin mononucleotide and light. Biochem. Biophys. Res. Comm. 24:739.
- Yomo, H. 1958. Studies on the barley malt. The sterilization of barley seeds and amylase formation of separated embryos and endosperms. Hakko Kyokal Shi. 16:444.
- Yomo, H. 1960. Studies of the a-amylase activating substance. IV. On the amylase activating action of gibberellin. Hakko Kyokai Shi. 18:600.
- Yomo, H. 1960. Studies of the amylase activating substances. V. Purification of the amylase activating substance in the barley malt (2) and its proporties. Hakko Kyokai Shi. 18:603.
- Young, R. E., and J. B. Biale. 1967. Phosphorylation in avocado fruit slices in relation to the respiratory climacteric. Plant Physiol. 42:1357.

التزامن الضوئي Photoperiodism

مقدمة Introduction

بدون أى شك من قديم الزمان كان الانسان يشعر داخليا بتأثير الضوء المهم فى نمو النبات. هذا يتضبح من أن النبات لا يمكن أن ينمو فى الظلام. حيث أن الضوء ضروريا لنمو النبات. والغريب أن هذا لم يخطر ببال أحد إلى سنة 1779 حين اقترح انجنهوز Ingenhousz اهمية الضوء فى عملية البناء الضوئي. منذ ذلك الوقت، بدأ التطور البطىء المستمر نحو التعرف إلى تأثيرات الضوء المختلفة فى نمو النبات.

قبيل تأثير الضوء في عمليات النبات يجب ان يمتص داخل النبات. هذا معناه يجب ان يحب وجود مستقبل للضوء من نوع ما (غالبا أصباغ) هذه الاصباغ يجب ان تكون قادرة على امتصاص انواع الضوء التي تسبب التأثير. في حالات كثيرة استقبال الضوء بالمستقبل تجعله قابلا للتفاعل، وبهذا تبدأ تفاعلات كيمياثهة متلاحقة تقود في النهاية إلى استجابة النبات للمؤثر، امتصاص الضوء وتنشيط المجزىء الممتص وتنابع التفاعلات الكميائية المتلاحقة التي تنتهى بتأثر النبات يمكن تسميته العمليات البايوضوئية.

كثيراً من العمليات البايوضوئية التي تحدث في النبات دوسها العلماء دراسة مستفيضة، وفي حالات كثيرة مكونات منفصلة لهذه العمليات فصلت ودرست خصائصها، بعض العمليات البايوضوئيه التي درست باستفاضة هي البناء الضوئي وتخليق اليخضور والتنحية الضوئية والتزامن الضوئي والاكسدة الضوئية. البناء الضوئي وتخليق الكلورفيل والتنحية الضوئية والاكسدة الضوئية سبق الحديث عنها في فصول سابقة. ساقتصر في الحديث عن التنحية الضوئية في هذا الفصل.

التزامن الضوئي لا يوجد لها تعريف دقيق. عامة تعرف كالآتي: هي تأثير

النبات بنسب معينة من طول فترات الضوء والظلام. مثلا طول فترة الظلام أهم بكثير من طول فترة الضوء. شدة وكمية الضوء ممكن ان تغير في حجم التأثير. كمية الضوء المستقبل بالنبات يمكن ان يكون له تأثير كبير. لذلك لقد اصبح معروفا أن فترة الضوء وترتيب التغيرات هو المهم في تسبب التزامن الضوئي. تأثر النبات بتغير فترات الضوء والظلام يمكن أن يسمى الاستجابة لفترات الضوء. photoperiodic response.

النباتات تتأثر بتغير فترات الضوء والظلام بطرق مختلفة منها التزهير، النمو الخضري، إستطالة السلامية، إنبات البذور وسقوط الاوراق. هذه بعض الامثلة لتأثير الترامن الضوئي التي عرفت في النبات. حيث أن عملية التزهير هي أول ما أكتشف لتأثير الترامن الضوئي وهي العملية التي درست باستفاضة. كلامنا على الترامن الضوئي وهي العملية التي درست باستفاضة. كلامنا على الترامن الضوئي سيكون تحليلا لهذه الظاهرة.

حافيز التزهيب The flowering response

مع أن تأثير التزامن الضوئي المتحكم في التزهير عرف قبل القرن العشرين. أول اثبات بالتجربة لهمذه العملية كانت في السنوات الاولى من هذا القرن. تورنواس Tournois في سنة 172 حاول تفسير لماذا نبات السكران hemp يزهر بغزارة إذا زرع في بداية الربيع ولكنه ينمو خضريا اذا زرع مؤخراً في الربيع أو في الصيف (58). تورنواس وضح أن اذا اعطى نبات السكران فترات ضوء قصيرة (6 ساعات) فانه يزهر، ولكنه اذا اعطى فترات ضوء طويلة فانه يقى في حالة نمو خضري.

دراسة طبيعة تزهير نبات المخلده (sempervivum) الذى قام بها العالم كلبس في حام 1913 وضحت أن التزهير يمكن ان تسببه اضاءة صناعية في منتصف فصل الشتاء في البيوت الزجاجية. مع هذا فان الوقت المادى للتزهير لهذا للبنات هو شهر يونيه (32). كلبس استخلص من تجاربه أن التزهير في نبات المخلده يتحكم فيه طول فترات الضوء وان الضوء يعمل كعامل مساعد في هذا الشأن.

أول نظرية طرحت بوضوح على التزامن الضوئى كانت في سنة 1920 طرحها جارنر وألارد Sarner and Allard (19). للتجربة استعملا نبات ذو اوراق عريضة من انواع التبغ الذي لوحظ عليه نموه المخضرى بغزارة وطبيعة تزهيره التي تختلف جوهريا عن نبات الدخان العادي. هذا النوع هو ميريلاند ماموث المجاجية يزهر بغزارة في منتصف شهر ديسمبر. في السنة التالية بلور هذه النباتات اذا زرعت في الحقل فان النبات لا يزهر ولكن اذا وضع في البيوت الزجاجية فانه يزهر في منتصف شهر ديسمبر.

الخطوة التالية هي تعريض نبات التيغ الميريلاند ماموث لفترات ايام قصيرة خلال فصل الصيف بوضع النبات في الظلام بعد تعريضه لنظام اليوم القصير الذي يساوى طول اليوم في فصل الشتاء. بعد هذا فان هذه السلالة تصبح قادرة على التزهير في فصل الصيف. أضف إلى ذلك فان هذه السلالة يمكن أن تحفظ في حالة نمو خضرى خلال أشهر الشتاء بمجرد زيادة طول اليوم باستعمال الاضاءة الصناعية. لقد اصبح واضحا أن سلالة الميريلاند ماموث يزهر فقط تحت نظام اليوم القصير. جارنر وألارد سميا تأثير طول اليوم في نبات الميريلاند ماموث بإلتزامن الضوئي (شكل 20-1).

اصطلاحات Terminology

سميت سلالة الميريلاند ماموث من نبات التبغ نبات اليوم القصير لان طبيعة تزهير هذا النبات تحدث تحت نظام اليوم القصير. بعد ذلك اكتشف ان النباتات تخيراً في تأثرها بطول اليوم. في بعض النباتات تزامن اليوم الطويل يسبب التوهير، بينما نباتات أخرى لا تتأثر وتزهر تحت نظامي اليوم الطويل والقصير. كذلك توجد نباتات أخرى تزهر تحت نظام يوم يأتي ما بين اليوم القصير واليوم الطويل. التحريفات الآنية وضعت على دورة 24 ساعة من الضوء والظلام.

1 - نبات اليوم القصير يزهر عندما يكون طول اليوم اقصر من طول حرج معين.



شكل 1.29: نبات النبغ الأصلى Marytand Mammoth الذى لوحظ فيه لأول مرّة ظاهرة التزامن الضوئى فى النبات على الشمال فى صوبه غير مضاءة (اليوم القصير) النبات على اليمين فى صوبه مضاءة بالكهرباء (الوم الطويل). الملاحظة كانت في شتاء 1919.

(Photograph by W.W. Garner and H.A. Allard. Courtesy of Agricultural Research Service, Plant Industry Station, U.S. Department of Agriculture.)

ايام أطول من تلك النقطة الحرجة يبجعل نبات اليوم القصير ينمو خضريا. مايسمى بطول اليوم الحرج يختلف باختلاف انواع النبات. من امثلة نباتات السوم القصير نبات التبغ (الميرلاند ماموث) ونبات والزنتيوم (cocklebur) (في Kanthium pennsylvanicum) ونبات الفاصولياء Kanthium ونبات الفاصولياء (Biloxi soybean)

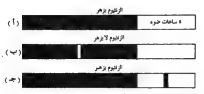
2 - نبات اليوم الطويل يزهر عندما يكون طول اليوم أطول من طول حرج معين. كذلك هنا طول اليوم الحرج يختلف باختلاف نوع النبات، من أمثلة نباتات اليوم الطويل نبات السلق Spinacea oleracea ونبات البنجر Beta vulgaris ونبات السكران الاسود Hyoscyamus niger . انبات لا يتأثر بطول اليوم يزهر بعد فترة من النمو الخضرى مهمى كان تزامن الضوء. من امثلة النباتات التي تتأثر بطول اليوم نبات الطماطم ليون Lycopersicum esculentum ونبات الساعة الرابعة mirabilis وبعض انواع من نبات البازلاء (Pisum sativum).

مع أن هناك نباتات تحتاج لفترة ضوئية طويلة متبوعة بفترة ضوئية قصيرة حتى تزهر هذه النباتات قليلة الوجود. كذلك بعض النباتات تحتاج إلى فترة ضوئية قصيرة متبوعة بفترة ضوئية طويلة لكى تزهر. النباتات المذكورة اعلاه تحتاج نظام متابعة يوم طويل بيوم قصير أو يوم قصير بيوم طويل حتى تزهر. هذه النباتات لا تزهر تحت نظام اليوم القصير المستمر أو نظام اليوم الطويل المستمر.

الجدير بالملاحظة أن هذا التقسيم وضع على أن النبات يزهر أو لا يزهر تحميع تحت نظام يزيد أو ينقص على طول اليوم الحرج. هذا التقسيم لا يعني أن جميع نباتات اليوم القصير تزهر تحت نظام اليوم الذي هو أقصر من ذلك اليوم الذي يسبب التزهير في نباتات اليوم الطويل. مثال لشرح هذه القطة مقارنة نبات اليوم القصير الزنتيوم بهداماند بنبات اليوم الطويل السكران بيات المحرب طوله 15,5 ساعة يزهر اذا كان طول اليوم لا يتجاوز هذا الحد. نبات السكران يومه الحرج طوله 11 ساعة يزهر اذا كان طول اليوم اليوم اليوم المحرا شفه يتجاوز هذا الحد. النقطة المهمة هنا أن نبات الزنتيوم نبات اليوم القصير ونبات السكران نبات اليوم الطويل كل منهما يزهر اذا عرض إلى نظام يوم طوله 13 السكران نبات اليوم الطويل كل منهما يزهر اذا عرض إلى نظام يوم طوله 13 المعامل المهم هنا ليس عدد ساعات الضوء ولكن النبات يزهر قبل أو بعد طول اليوم الحرج.

أهمية أشرة الظالام Importance of dark period

تحت الظروف العادية النباتات تتعرض إلى دورات من 24 ساعـــة ضوء وظلام. المهتمين الاوائل بالتزامن الضوئى استعملوا دورات من 24 ساعة ولذلك تشبه الظروف العادية. بعدها أصبح واضحا أن دراسة معقدة للتزامن الضوئى

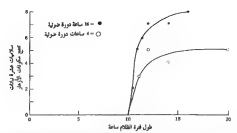


شكل 2.20: مغطط يوضح أهمية فترة الظلام، (أ) نبات الزنفيوم تحت دورة مشركة مؤثرة 66 سامة ظلام و8 ساحات ضوء (يزهر). (ب) نبات الزنفيوم تحت دورة ضوفية مؤثرة 66 ساحة ظلام و8 ساحات ضوء. فترة الفلسلام قوطعت في وسطها بفترة قصيرة من الفنور (النبات لايزهر)، (جد) نبات الزنيوم تحت دورة ضوفية فرقرة 16 ساحة ظلام و8 ساحات ضوء. فترة الضوء قوطعت في وسطها بفترة قصيرة من الظلام (النبات يزهر).

يمكن اجرائها بتغير اللورة العادية، مثلا بتنابع 8 ساعات فترة ضوء بـ 8 ساعات فترة ظلام. تعريض نباتات فترة ظلام أو تنابع 16 ساعات فترة ظلام. تعريض نباتات اليوم الطويل والقصير لدورات غير 24 ساعة أثبتت أن التزهير في النبات سببه فترة الظلام وليس فترة الضوء. نباتات اليوم القصير تزهر عندما تزيد طول فترة الظلام على الفترة الحرجة، ونباتات اليوم الطويل تزهر عندما ننقص طول فترة الظلام على الفترة الحرجة، ونباتات اليوم الطويل تزهر عندما ننقص طول فترة الظلام على الفترة الحرجة.

أهمية فترة الظلام على التزهير وضحها همر وبونر 1938 الزيتوم القمية فترة الظلام على التزهير وضحها همر وبونر 1938 في بحوثهما على نبات اليوم القصير الزنتيوم. لقد بينا ان نبات الزنتيوم يمكن أن يمنع من التزهير تحت دورة ضوئية مناسبة لتزهيره باعطاء فترة ضوئية قصيرة خلال فترة الظلام (استراحة ضوئية) (شكل 2-20). اعطاء هذا النبات فترة ظلام قصيرة خلال الفترة الضوئية لها تأثيراً قليلا جداً. بصورة اوضع اذا قسمت فترة الظلام الطويلة الضرورية لتزهير نبات الزنتيوم إلى فترتين قصيرتين تجعل النبات في حالة نمو خضرى مستم.

نظرية ان طول فترة الظلام هي الفترة الحرجة في النزامن الضوثـي حصلت على كثيراً من التأييد من بحوث همر Hamner (20) الذي اشتغل على نبات اليوم



شكل 2:20 : منحنى يوضع العلاقة بين طول فترة الظلام وظهور مكونـات الأزهـار في الفاصوليـاء Biloxi soyabean.

(After K.C. Hamner, 1940. botan. Gaz. 101:658.)

القصير الفاصولياء Bioloxi soybean، هذا النبات لا يزهر إلا اذا حصل على نظام اليوم الذى تزيد فترة ظلامه على 10 ساعات ولا يهم طول فترة ضوءه (شكـل 3-20.).

أهمية فترة الضوء Importance of photoperiod

مع ان طول فترة الضوء ليس لها تأثير على تكوين الازهار يظهر أن لها تأثير كمي على الازهار. هناك زيادة في مكونات الازهار بزيادة طول فترة الضوء. كذلك يمكن أن يلاحظ من شكل 20-3 أن زيادة فترة الظلام اكثر من 12 ساعة ليس له أى تأثير.

بينما طول فترة الظلام تحدد تكوين مكونـات الازهــار، طول فتــرة الفنــوء تحدد عدد مكونات الازهـار (20). أقصى تأثير على نبات الفاصولياء يحصل عليه من دورة تتكون من 16 ساعة ظلام و 11 ساعة ضوء (شكل 420). دورة ضوئية أقل أو اكثر من 11 ساعة نتتج عنها تكوين عدد أقل من مكونات الازهار.

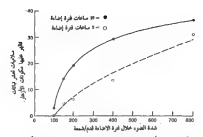
كما هو واضح في شكل (4-20) هنـاك تأثير كمـى لطـول فترة الضوء. مع وجود هذا التأثير يمكن أن نتساءل عن تأثير شدّة الضوء على عدد مكونـات



شكل 42.0 : منحنى يوضح الملاقة بين مدّة الاضاءة وظهور مكونات الأزهار في الفاصولياء billoxl ومعطوره. يشرة الظلام في كل المعاملات 16 ساعة. (After H.C. Hamner. 1940. Botam. 62z. 101:658.)

الأزهار؟ الاجابة على هذا السؤال معقداً جداً. شدة الضوء يمكن أن يكون لها تأثير غير مباشر، مثلاً تحكمها في كمية السكر المنتقل إلى المناطق المرستيمية القادرة على تكوين مكونات الأزهار. علسى سبيل المشال تاكيموتسو القادرة على تكوين مكونات الأزهار. علسى سبيل المشال تاكيموتسو النبات في الظلام بإعطاء النبات محلول سكرى. زيادة على ذلك أن أهمية فترة الضوء تتلاشي في غياب CO2 (وو). التأثير المحفز لاعطاء النبات وCO2 وسكر يؤكّد أن ماتعطيه عملية البناء الضوئي، للذكوين الأزهار. زيادة على تأثيره الغير المباشر على عملية البناء الضوئي، شدّة الضوء يمكن أن يكون لها تأثير مباشر في تكوين عامل أو هرمون ضرورى لتكوين الأزهار.

همنر Hamner (20) درس التأثير الكمى لفترة الضوء وشدّته على تكوين الأزهار في نبات الفاصولياء على دورة ضوئية منتجة. وجد أن شدّة الضوء تحت 100 قدم – شمعة لانكوّن أزهار. بزيادة شدّة الضوء تزيد من كمية الأزهار المتكونة (شكل 20-5). من الفترتين اللتان استعملتا في التجربة الموضحة في شكل 20-5، الفترة الطويلة تنتج كمية أكبر من الأزهار.



شكل 25.0 : التأثر الكمي لفترة الاضاءة وشقتها على ظهور مكونات الأزهار في الفاصولياء Blood soyabeaa وترة ضولية مؤثرة. ملاحظة لم تنتج أي أزهار تحت شدة إضاءة تحت 100 قدم/شمعة وأن أكبر كمية من الأزهار أتنجت تحت أطول فترة إضاءة.

(After K.C. Mahmner. 1940. Botan. Gaz. 101:658.)

الدورات الضوئية المؤثّرة Photoinductive cycles

الباحثون الأولون في موضوع التزامن الضوئي والتزهير كانوا مهتمين أكثر بعدد ونوعية الأزهار من احتياج النبات إلى دورة ضوئية مناسبة لتمايز مكونات الأزهار. مع أن عدد الدورات الضوئية المسببة للتزهير تختلف اختلافاً كبيراً باختلاف نوع النبات. مثلاً نبات الزنيوم يحتاج إلى دورة ضوئية واحدة تسبب تكوين مكونات الأزهار. خلافاً لللك نبات المريمية salvia occidentalis نبات اليوم القصير يحتاج على الأقل 17 دورة ضوئية لتكوين الأزهار (59). ونبات الإمام العطى على الأزهار (59).

يجب أن يفهم الجميع أن تكوين الأزهار على النبات يكون سببه جميعاً التزامن الضوئى أو لايتدخل فيه أبداً. عندما يعرض النبات إلى حد أدنى من الدورات الضوئية المسببة للتزهير فإن هذا النبات يزهز حتى ولو وضع تحت دورات ضوئية غير مسببة للتزهير. تزهيراً جزئياً لوحظ في نباتات اليوم القصير. نبات اليوم القصير البلزامينه impatiens balsamina مثلاً يحتاج إلى ثلاثة دورات ضوئية فقط لتكوين براعم الأزهار. هذه البراعم تحتاج أكثر من ثمانية دورات ضوئية حتى تكون الأزهار (44:34).

تزهيراً جزئياً يمكن أن يلاحظ في نباتات اليوم الطويل. نبات اليوم الطويل الإنم Plantago lanceolata يحتاج إلى 25 دورة ضوئية لإعطاء 100% تزهير. إذا أعطى النبات 10 دورات ضوئية مسببة للتزهير وبعدها وضع تحت دورات ضوئية غير مؤثّرة، فإنه لايزهر. مع هذا عندما يرجع النبات إلى دورة ضوئية مناسبة، يحتاج إلى 15 دورة ققط لانتاج 100% أزهار (26). تكوين مكونات الأزهار على النبات المائي Lemna gibba يحتاج إلى حدّ أدنى يوم طويل واحد. مع ذلك على الأقل ستة أيام طويلة يحتاجها هذا النبات لاعطاء أزهار كاملة. نظام اليوم الطويل يحتاجه هذا النبات في الأطوار الأولى من تكوين الأزهار (14). نتائج مشابهة حصل عليها نيلر Vylor (46) ولانح وملشرز Lange and المؤيل الأخرى.

الواقع أن بعض العوامل المؤثّرة في التزهير تتجمع أثناء الدورة الضوئية المؤثّرة. في بعض النباتات (مثلاً الزنتيوم) عوامل كافية تتجمع بعد دورة واحدة وتسبب التزهير. في نباتات أخرى يحتاج إلى أكثر من دورة مؤثّرة واحدة. في نباتات اليوم الطويل الدورات الغير مؤثّرة الأنغير تأثير دورات مؤثّرة سابقة، مع أن في نباتات اليوم القصير الدورات الغير مؤثّرة مثبطة التزهير. شويب Schwabe (63) وضح هذا التأثير في مجموعة من نباتات اليوم القصير بتغير دورات مؤثّرة ودورات غير مؤثّرة واحدة بعد الأخرى، الدورة الغير مؤثّرة تابط تأثير دورة مؤثّرة مايقة.

استقبال منيه التزامن الضوئي ووجود الهرمون الزهري Perception of the photoperiodic stimulus and presence of a floral hormone

كمية كبيرة من البحوث في البداية كان هدفها معرفة أي جزأ من النبات

يستقبل منبه التزامن الضوئـى. أعضاء النبـات التـى نالت الاهتمـام هى الأوراق والبراعم.

نوت Knott فى سنة 1934 وضح أن نبات السبانخ وهو نبات اليموم الطويل الأوراق هى التى تستقبل المنبة (33). زيادة على هذا قد اقترح أن شيئاً معيناً ينتج فى الأوراق كنتيجة لدورة ضوئية مؤثّرة ثم تنتقل هذه المادّة إلى البرعم الطرفى مسببة تكوين مكونات الأزهار.

الدلائل على أن الأوراق هي المستقبل لمنبه للدورة الضوئية المؤثّرة كثيرة جدّاً. في حالات كثيرة إعطاء ورقة واحدة دورة ضوئية مؤثّرة تسبب تزهير بقية النبات الذى هو تحت دورة ضوئية غير مؤثّرة. مثلاً إذا عرضت ورقة واحدة من نبات الزنتيوم إلى نظام اليوم القصير وبقية النبات لنظام اليوم الطويل تكونت الأزهار (21) 41).

تطعيم ورقة من نبات كان قد عرض لدورة ضوئية مؤثرة على نبات آخر معرض لدورة ضوئية غير مؤثرة تسبب تكوين الازهار على هذا النبات (46.22). قبل تطعيم الورقة التي عرضت لدورة ضوئية مؤثرة، النبات المطعم تزال اوراقه حتى لاتتاج الفرصة لاى تأثير للاوراق التي لم تعرض لدورة ضوئية مؤثرة.

هنىڭ حد أدنى لانسجة الورقة حتى تسبب التزهير (20:1). مرحلة نمو (تطور) الورقة مهماً كذلك لحساسيتها للدورة الفنوئية المؤثرة. مثلا أوراق نامية جزئيا لنبات الزنتيوم وجدت أنها حساسة جداً بينما اوراق صغيرة جداً أو اوراق كاملة النمو اقل حساسية للدورة الضوئية المؤثرة (31).

المدهش أن الاوراق كاملة النمو تستطيع أن تلغى التزهير التى يسببه منبه دورة ضوئية مؤثرة. هذا عندما تطعم ورقة أو غصن من نبات حاصل على دورة ضوئية مؤثرة على نبات تحت دورة ضوئية غير مؤثرة وعليه اوراق كاملة النمو تمنع هذه الاوراق التزهير. أزالة الاوراق من نبات المطعم عليه يمنع هذا التأثير المشط.

وجود الهرمون الزهري Presence of a floral hormone

عامل التزهير الناتج من الاوراق التي حصلت على دورة ضوئية مؤثرة ينتقل بكل سهولة داخل النبات. أحد الباحثين الدارسين لهرسون التزهير في نبات الاقحوان chrysanthemum أوضح انتشار هذا الهرمون من خلال طعم غير كامل منفصل بحاجز مائي (42). مع ان هذه التجربة لم يحصل على نتائجها مرة اخرى بنجاح (43-17). شايلجان Cajlachjan الذي قام بتجارب عديدة لايضاح وجود هرمون التزهير المحتمل الوجود اعطى أسم فلورجن florigen لهذا الهرمون الذي لم يفصل بعد (11). هناك احتمال ان الفلورجن هو أيسوبيرنويد أو مركب شبيه بالأستيرويد (24-37).

يمكن ان يكون اعظم توضيح لسهولة أنتقال الهرمون الزهرى لوحظ في نباتات الزنتيوم ذو الفرعين المطعمات في بعضها. اذا كان آخر غصن في هذه للنباتات عرض لدورة ضوئية مؤثرة يسبب التزهير في النباتات الستة في تفاعل باديا بالاقرب شكل (6-20). للاطلاع اكثر أنظر نيلر Naylor) (47).

المساوي لهذا بالآثارة تجارب زيفارت Zeevaart الذي فيها طعم نبات اليوم الطويل على نبات اليوم القصير والعكس بالعكس. عندما طعم نبات اليوم الطويل على نبات اليوم القصير Salanchoe blossfeldiana يز هر تحت نظام اليوم القصير. وعندما يطعم الاخير على نبات اليوم الطويل يزهر تحت نظام اليوم الطويل. كذلك النجارب الاخيرة التي قاما بها هودسون وهمر تحت نظام اليوم الطويل. كذلك النجارب الاخيرة التي قاما بها هودسون وهمر تحت نظام اليوم الطويل. (duckweed) lemna ولنجاح من نبات تسبب تكوين الازهار على نبات (duckweed) lemna وليات



الزنتيوم النامى خضريا لا يسبب ذلك. بالاحرى هذه التجارب اوضحت أن الفلورجين عام لجميع النباتات ولا يوجد لكل نوع من النبات فلوجين معين وأن الفلورجين عنده نفس الخواص فى نباتات اليوم الطويل والقصير. هذا يجعل الامل ان يأتى اليوم الذي يستخلص فيه الفلورجنَّ من النبات وتـدرس خواصه. الاهمية الاقتصادية لهذا الهدف عظيمة.

نوعية الضوء والتزامن الضوئي Light quality and photoperiodism

كما ذكرنا في مقدمة هذا الفصل، حتى يؤثر الضوء يجب أن يمتص. عمليا الباحثون الاولون على التزامن الضوئي كانوا مهتمين بتأثير الضوء على التزهير، ذلك أن تأثير جميع اطوال الموجات للضوء المرثى للطيف. مع ذلك لقد اصبع معتاداً عمليا في دراسة تفاعلات الضوء الحيوى إيجاد طول الموجة التي لها أكبر انثيراً أو بالاحرى ايجاد تأثير اطوال الموجات المختلفة بهذه العملية. في هذا المعجال العلماء يستطعون مقارنة امتصاص مكونات النبات المختلفة لموجات المنافقة للضوء على العملية تحت الدراسة. اذا كان امتصاص المادة المستخلصة من النبات قرية جداً من امتصاص العملية، هذا يدل دلالة كبيرة أن هذه المادة لها ضلع في العملية. تقريبا أن مستقبل الضوء هو الذي يبدأ العملية.

لقد مر علينا بحث دقيق مشابه في دراسة البناء الضوئي وفي تكسير الاكسين. في عملية البناء الضوئي الضوء الأزرق والاحمر لهما اكبر تأثير. في منطقة هذان الضوئان الكلورفيل يمتص الضوء. لقد لاحظنا كذلك ان تأثير الطيف على انحناء بادرات الشوفان تشبه كثيراً امتصاص الربيوفلافين للطيف. لهذا لقد شك في أن الربيوفلافين هو مستقبل الضوء في عملية تكسير الاكسين.

هذا النوع من البحث قاموا به علماء في قسم الزراعة بحكومة الولايات المتحدة الامريكية بتزفيل ميريلاند Beltsville, Maryland (23:7:5). كانسوا شغوفون في تحديد تأثير الطيف للضوء المثبط المعطى أثناء فترة الظلام. في الحقيقة أول تأثير لمحتويات الطيف على التزهير قام به باركر ومن معه (48)

Parker et-al من نباتين ذات اليوم القصير الزنتيوم والفاصولياء. منذ ذلك الوقت العديد من تأثير محتويات الطيف من هذا النوع قيست لنباتات ذات اليوم القصير ونباتات ذات اليوم الطويل. كل هذه النتائج ظهرت متساوية. لهذا نقترح وجود مستقبل عام لكل أطوال موجات الضوء المؤثرة في التزامن الضوئي.

كما ذكر سابقا اذا كان ليلة طويلة في دورة مؤثرة لنبات الزيتوم قد قطعت بفترة اضاءة قصيرة هذا النبات لا يزهر تأثير الطيف لنشاط اطوال الموجات المختلفة للضوء يوضح ان طول الموجة المؤثرة في تنبيط التزهير وجدت مابين 620 و 600 mm (برتقالي احمر) مع درجة اقصى في 640 mm. لهذا الضوء الأحمر يعتبر أقدر ضوءاً في تكسير فترة الظلام.

الاضاءة الفوق الحمراء عندما تستعمل منفصلة ليس لها تأثير في تكسير فترة الظلام، هذا معناه أن هذا الضوء لا يستطيع ان يقسم ليلة طويلة إلى ليلتين قصيرتين. مع ان الاكتشاف الاول قام به بورتويك ومن معه Borthwick et-al (6) وبعده داونز Downs ال Downs أن الانضاءة فوق الحمراء قادرة على اعكاس تكسير فترة الظلام بالضوء الاحمر. اذا كان اعطيت فترة قصيرة من الضوء الفوق الاحمر بعد فترة قصيرة من الضوء الاحمر في منتصف ليلة طويلة في دورة مؤثرة لنبات اليوم القصير، فان النبات يزهر. ولو الضوء الفوق الاحمر تبعه ضوء أحمر فان التزهير لا يحدث. بالاحرى الاضاءة الاخيرة في مبلسلة الاضاءات هي التي جلاول 1200 : تأثير التكسير اليومي لفنوة الظلام بعد اضاعات متلاحقة بالضوء الأحمر (8) والفاصولية.

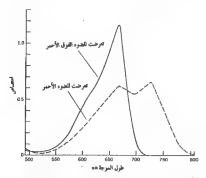
متوسط عدد العقد المزهرة في الفاصولياء Biloxi soybean	متوسط مرحلة تطور الزهرة في الزنتيوم cocklebur	المحاملة
4.0	6.0	مقارنة الظاهم
0.0	0.0	مقارنة الظلام R
1.6	5.6	.FR .R
0.0	0.0	R FR R
1.0	4.2	FR .R .FR .R
_	0.0	R FR R FR R
0.6	2.4	FR .R .FR .R .FR .R
0.0	0.0	R,FR,R,FR,R,FR,R
0.0	0.6	FR ,R ,FR ,R ,FR ,R ,FR ,R

R. J. Downs. 1956. Plant Physiol. 31:279 *

تعين إستجابة النبات (جدول 1-20).

هناك اتفاق عام أن هناك صبغة لها علاقة بالموضوع، هذه الصبغة توجد في شكلين. واحد (Pfr) يمتص الضوء الفوق شكلين. واحد (Pfr) يمتص الضوء الأحمر والآخر (Pfr) يمتص الضوء الفوق الاحمر. شكل Pfr يعتبر هو النشط فسيولوجيا من هذه الصبغة الشكل المجهود لان من واحد إلى آخر كيمائيا بفعل الضوء. زيادة على ذلك فان شكل المجهود في الظلام ببطأ إلى شكل Pfr، يونر Bonner (3) أوضح هذا التحول نحارج الخلايا. التحول البطيء إلى Pfr فعمل درجة الحرارة وتقتصر على نباتات ذات الفلقين (30). هذه الصبغة أخيراً فصلها مجموعة من العلماء في ينزفيل وسموها فيو كروم Pfr و Pfr موضح في (شكار ، 27-0).

يظهر ان الفيتوكروم بروتين مع مجموعة مرقعه (prosthetic) تشبه في الأساس



شكل 7.20 : إمتصاص الضوء لمحلول مصفى من فيثوكروم الشوفان مايين 500 و mm800.

(After H.W. Siegelman and W.L. Butler. 1965. Ann. Rev. Plant Physiol. 16:383.)

تركيب الكروموفور لصبغة الطحالب فيكوسيانين. الفيتوكسوم له وزن جزىء تقريبا 60,000 ويظهر ان موقمه فى غشاء الخلايا (18). فى الحقيقة بعض العلماء يعتقدون أن تأثير الفيتوكروم الاولى على نفاذية الاغشية.

من خلال استعمال اضاءة لمدة قصيرة ودرجة حرارة منخفضة امكن التعرف على مواد متوسطة قصيرة العمر للفيتو كروم مابين Pr و Pr هذا يدل من الطبيعى على أن عندما يتحول صبغة من شكل إلى آخر يحدث على خطوات خلال عدة محطات متوسطة. كذلك يجب الاشارة ان شكل المج Pfr من الفيتو كروم غير ثابت ويحدث له عملية تكسير. المصطلح هذا يدل كما استعمل هنا أنه لا يحدث لهذا الشكل انعكاس بالضوء وليس تكسير كما هو أنخفاض في مجموع الفيتو كروم. كما يقاس بمقياس الضوء العيفى المتميز أنخفاض في مجموع الفيتو كروم. كما يقاس بمقياس الضوء الطيفى المتميز الفيتو كروم بنقص تحت مستوى نقطة حرجة يجعل تخليق فيتو كروم جديد في صورة Pr (52:51:50). النتيجة هي التعادل في النبات مابين تخليق وتكسير الفيتو كروم.

التأثير المغير للضوء الاحمر والضوء الفوق الاحمر على النبات لخصه بورتويك ومن معه Borthwick et al (7). يظهر أن بتعريض النبات إلى الضوء الإيض خلال النهار صورة Pfr من الفيتوكروم تتراكم في النبات. هذه الصورة من الصبغه مثبطه للتزهير في نباتات الوم الطويل. عند احلال الظلام صورة Pfr من الفيتوكروم الذي هو محفز للتحلل بالحرارة وينتج عنها صورة Pr من الفيتوكروم الذي هو محفز النزهير في نباتات اليوم القويل. اعطاء الضوء الاحمر خلال فترة الظلام يرجع صورة Pr من الفيتوكروم إلى صورة Pfr ولهذا تثبط التزهير في نباتات اليوم القصير. لو أتبع الضوء الاحمر بضوء فوق احمر فان تأثير الضوء الاحمر يلغي.

دلائـل من دراسات عديدة توضح ان الفيتوكـروم phytochrome يوجـد في انواع كثيرة من النباتات (54.27). وفي الحقيقة يمكن ان يكون وجـوده عامـة. زيادة على أنه استخلص من نباتات راقية كالتبغ والشوفان والفرة والفاصولياء. الفيتوكروم استخلص من طحلب mestaenium والحزازيات Sphaeracarpos (5). ليس فقط ان الفيتوكروم موجود في جميع النبات بل أنه موزع داخل النبات الواحد، لقد وجد الفيتوكروم في الجذور والسيقان والسويقات التحت فلقية والفلقات والبادرات وغمد الأوراق وأعناق الأوراق والبراعم الخضرية والفلكهة النامية وفي أجزاء الزهرة والعناقيد الزهرية.

الجبر لينيات والاستجابة بالتزهير Gibberellins and the flowering response

إلى حد هنا في مناقشتنا للتزامن الضوئي والتزهير تجاهلنا دور الجبرلين على التزهير. كما ذكر في فصل سابق إعطاء الجبرلين إلى معظم نباتات اليوم الطويل تسبب التزهير تحت دورة غير مؤثره. مع ذلك فان الجبرلين ليس هرمون التزهير أو على الاقتراض له مايسرره من مجموعتين نتائج بحوث. تسبب التزهير بتأثير اليوم الطويل وتأثير الجبرلين لنباتات اليوم الطويل تظهر انها تختلف. أولا تأثير اليوم الطويل على تكوين مكونات الازهار يتبعه إطالة الساق (40) تأثير الجبرلين في تسبب التزهير باطالة الساق (40) تأثير الجبرلين في تسبب التزهير باطالة الساق أولا ثم تنبعه تكوين مكونات الازهار بعد فترة زمنية (60/36). هذ يقترح ان الجبرلين يحفز النمو والتمايز وبالتالي يمكن يكون الازهار وبالتالي فان تأثير الجبرلين على تكوين الازهار هو تأثير غير مباشر. ثانيا الجبرلين اثبت عدم استطاعته على تكوين الازهار هي نباتات اليوم القصير تحت الدورة الغير مؤثرة.

هل الجبرلين له دور مباشر أو غير مباشر في عملية التزهير لم يوضح بعد. باحث واحد بريان Brian (9-8) شمل جبرلين في رسم يوضح التفاعل الضوئي لقد اقدح أن هرمون مشابه للجبرلين يتكون خلال فترة الضوء

Co2 ـــ مادة اولية ـــ هرمون مشابه للجيرلين

بالرجوع إلى تجارب بريان، المادّة الأولية يمكن أن تكون محفزة أو ليس لها تأثير مضادة للتزهير. الضوء الأحمر يزيد من تحول المادّة الأوليسة إلى الهرمون المشابه للجيرلين. خلال فترة الظلام هناك تحول رجمى للهرمون إلى المادة الاولية. هذا التفاعل الرجمي يزيد من سرعته الضوء الفوق الاحمر.

اذا تنبعنا هذه التفسيرات فان تركيز الهرمون المشابه للجبرلين في النبات يعتمد على طول فترة الاضاءة. اذا تقدمنا أكثر إلى الامام وربطنا تخليق الفلورجين florigen مع تراكم الهرمون المشابه للجبرلين عندها نستطيع ان نضع نظرية تحتوى الجبرلين في استجابة النبات بالترهير.

لقد أفترض أن يجب وجود مستوى عالى من الهرمون المشابه للجبرلين فى نباتات اليوم الطويل لانتاج الفلورجين. فى نباتات اليوم القصير يحدث العكس مستوى منخفض من الهرمون المشابه للجبرلين يتعدى الحد الاقصى للتزهير. للذلك عندما ينتج كمية كافية من الفلورجين يحدث التزهير فى كل من نباتات اليوم الطويل ونباتات اليوم القصير. رسم تخطيطى لهذا التفاعل موضح فى (شكل 2-20).

قياس كمية الجبرلين في أوراق نباتات اليوم القصير ونباتات اليـوم الطويـل تحت نظام الدورة المؤثرة وتحت نظام الدورة الغير مؤثرة قام بها شيلجان (13) Cajlachjan : نتائج شيلجان تدل على أن كمية الجبرلين اكبر تحت نظام اليـوم الطويل مهمي كان نوع النبات.

شيلجان وضع نظرية تربط الجبرلين بالهرمون الزهرى في تأثير التزامن الضوئي على التزهير (12). يقترح أن هناك خطوتين في عملية التزهير الخطوة الاولى بواسطة الجبرلين والثانية يتوسطها عامل زهرى يسمى أنتسين anthesine



شكل 20:0: توضيح بيين الخطوات التى تقود إلى تكوين الفلورجن. الخط المتقطع بقود من الهرمون المشابه للجبراين إلى الفلورجن يمثل الخطوات المتحكم فيها تركيز الهرمون المشابه للجبرلين. هذه الخطوات بعقد أنها تخطف فى نباتات اليوم الطويل عنها فى نباتات اليوم القصير.

(After A.W. Naylor. 1961. The photoperiodic control of plant behavior. In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 16:331. Berlin:. Springer.) الجبرلين والانتسين يكونان الفلورجين الحقيقى. في نباتات اليوم الطويل تحت دورة غير مؤثرة توجد كمية كافية من الأنتوسين ولكن لاتوجد كمية كافية من الجبرلين. هذا الوضع بالمكس في نباتات اليوم القصير تحت الدورة الغير مؤثرة نسبة الجبرلين عالية والانتسين منخفضة. هذا يفسر تحفيز نباتات اليوم الطويل للتزهير بمعاملته بالجبرلين تحت دورة غير مؤثرة. بالاضافة يفسر عدم فعالية الجبرلين على نباتات اليوم القصير تحت نظام الدورة الغير مؤثرة.

ميلخسص Summary

مند أن وضع جارنر وألارد Garner and Allard 1920 اساسيات الترامسن الضوئى في التزهير، خطوات عظيمة قطعت في سبيل توضيح العديد من الانظمة الكيميائية الداخلة في نظام التزهير. التداخل الصحيح لهذه الانظمة إلى تكوين وقطوير التركيب التكاثري للنبات.

أول خطوة رئيسية بعد اكتشاف جارنر وألارد هو فهم أهمية فترة الظيلام. بعد هذه الخطوة هو تطوير نظرية لعلاقة الهرمون بالتجاوب الزهرى ووضع أن الورقة هي التي تستقبل المحفز في التزامن الضوئي بحوث مجموعة البولتزفيل في اكتشاف نظام اعكاس الضوء الفوق الاحمر والضوء الاحمر في التزامن الضوئي كان إنجازاً ضخما. نتيجة لذلك فصلت هذه المجموعة الصبغة. (فيتوكروم) المداخلة في هذه العملية. واخيراً اقدرح بعض الباحثون أن الجبرلين يمكن ان يتدخل في تفاعل التزامن الضوئي للتزهير.

مع أننا الآن عندنا خطوط عريضة واضحة للخطوات التي تقود إلى التزهير، لازلنا بعيدين عن وضع مخطط واضح للتفاعل الذي يقود إلى التزهير. هذا بالطبع يأتمي عندما يفصل وتدرس خواص كل مكونات التفاعل. أخيراً بفصل الهرمون الزهرى (فلورجن) وتخليقه في المعمل يمكننا جنى نتيجة مغامرة المحوث العلمية المحتة.

REFERENCES

- Barber, H. N., and D. M. Paton. A gene-controlled flowering inhibitor in Pisum. Nature 169:592.
- Biswas, P. K., K. B. Paul, and J. H. M. Henderson, 1966. Effect of Chrysanthemum plant extract on flower initiation in short-day plants. Physiol, Plant. 19:875.
- Bonner, J. 1962. In vitro dark conversion and other properties of phytochrome. Plant Physiol. Suppl. 37:xxvii.
- Bonner, J., E. Heftmann, and J. A. D. Zeevaart. 1963. Suppression of floral induction by inhibitors of steroid biosynthesis. Plant Physiol. 38:81.
- Borthwick, H. A. 1959. Photoperiodic control of flowering. In R. B. Withrow ed., Photoperiodism and related phenomena in plants and animals. Washington, D.C.: American Association for the Advancement of Science.
- Borthwick, H. A., S. B. Hendricks, and M. W. Parker. 1952. The reaction controlling floral initiation. Proc. Natl. Acad. Sci. 38:929.
- Borthwick, H. A., S. B. Hendricks, and M. W. Parker. 1956. Photoperiodism. In A. Hollander ed., Radiation biology. New York: McGraw-Hill Book Co.
- Brian, P. W. 1958. The role of gibberellin-like hormones in regulation of plant growth and flowering. Nature 181:1122.
- Brian, P. W. 1959. Effects of gibberellins on plant growth and development. Biol. Rev. 34:37.
- Butler, W. L., K. H. Norris, H. W. Siegelman, and S. B. Hendricks. 1959. Detection, assay, and preliminary purification of the pigment controlling photoresponsive development of plants. Proc. Natl. Acad. Sci. 45:1703.
- Cajlachjan, M. C. 1936. On the hormonal theory of plant development. Comp. Rend. (Doklady) Acad. Sci. U.S.S.R. 3:443.
- Cajlachjan, M. C. 1958. Hormonal factors in the flowering of plants. Fiziol. Rast. 5:541.
- Cajlachjan, M. C. 1961. Effect of gibberellins and derivatives of nucleic acid metabolism on plant growth and flowering. In R. M. Klein, ed., Plant growth regulation. Ames. Iowa: Iowa State University Press.
- Cleland, C. F., and W. R. Briggs. 1967. Flowering responses of the long-day plant Lemma gibba G3. Plant Physiol. 42:1553.
- Cross, D. R., H. Linschitz, V. Kashe, and J. Tenenbaum. 1968. Low temperature studies on phytochrome: light and dark reactions in red and far-red transformation and new intermediate forms of phytochrome. Proc. Nat. Acad. Sci. 61:1095.
- Downs, R. J. 1956. Photoreversibility of flower initiation. Plant Physiol. 31:279.
- Galston, A. W. 1949. Transmission of the floral stimulus in soybean. Botan. Gaz. 110:495.
- Galston, A. W., and P. J. Davies. 1970. Control mechanisms in plant development. Englewood Cliffs, N.J.: Prentice-Hall.
- Garner, W. W., and H. A. Allard. 1920. Effect of length of day on plant growth. J. Agr. Res. 18:553.
- Hamner, K. C. 1940. Interrelation of light and darkness in photoperiodic induction. Botan. Gaz. 101:658.
- Hamner, K. C., and J. Bonner. 1938. Photoperiodism in relation to hormones as factors in floral initiation. Botan. Gaz. 100:388.
- Heinze, P, H., M, W. Parker, and H. A. Borthwick. 1942. Ploral initiation in Biloxi soyhean as influenced by grafting. Botan. Gaz. 103:517.

- 23. Hendrick, S. B. 1958. Photoperiodism. Agron. J. 50:724.
- Hendricks, S. B. 1959. The photoreaction and associated changes of plant photomorphogenesis. In R. B. Withrow, ed., Photoperiodism and related phenomena in plants and animals. Washington, D.C.: American Association for the Advancement of Science.
- Hendricks, S. B., and H. A. Borthwick. 1954. Photoperiodism in plants. Proc. Intern. Photobiol. Congr. 23.
- Hillman, W. S. 1962. The physiology of flowering. New York: Holt, Rinchart & Winston.
- Hillman, W. S. 1967. The physiology of phytochrome. Ann. Rev. Plant Physiol. 18:301.
- Hodson, H. K., and K. C. Hamner, 1970. Floral inducing extract from Xanthium. Science 167:384.
- Holdsworth, M. 1956. The concept of minimum leaf number. J. Exptl. Botan. 7:395.
- Kendrick, R. E., and C. J. P. Spruit. 1973. Phytochrome properties and the molecular environment. Plant Physiol. 52:327.
- Khudairi, A. K., and K. C. Hamner, 1954. The relative sensitivity of Xanthium leaves of different ages to photoperiodic induction. Plant Physiol. 29:251.
- Klebs, G. 1913. Über das Verhältnis der Aussenwelt zur Entwicklung der Pflanze, S. B. Akad. Wiss. (Heidelberg) B 5:1.
- Knott, J. E. 1934. Effect of localized photoperiod on spinach. Proc. Am. Soc. Hort, Sci. (Suppl.) 31:152.
- Krishnamoorthy, H. N., and K. K. Nanda. 1967. Effect of intercalated long days and light interruption of dark period on flowering, extension growth and senescence of Impatiens balsamina. Physiol. Plant. 20:760.
- Lane, H. C., H. W. Siegelman, W. L. Butler, and E. L. Firer. 1962. Extraction and assay of phytochrome from green plants. Plant Physiol. Suppl. 37:xxvii.
- and assay of phytochrome from green plants. Plant Physiol. Suppl. 37:xxvii. Lang, A. 1957. The effect of gibberellin upon flower formation Proc. Natl. Acad. Sci. 43:709.
- Lang, A. 1965. Physiology of flower initiation. In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 16:331. Berlin: Springer.
- Lang, A., and G. Mèlchers. 1947. Vernalisation and devernalisation bei einer sweijährigen Pflanze. Z. Naturf. 2b:444.
- Leopold, A. C., and F. S. Guernsey. 1953. Flower initiation in Alaska pea. I. Evidence as to the role of auxin. Am. J. Botan. 40:46.
- Lockhart, J. A. 1961. Mechanism of the photoperiodic process in higher plants.
 In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 16:390. Berlin: Springer.
- Long, E. M. 1939. Photoperiodic induction as influenced by environmental factors, Botan. Gaz. 101:168.
- Moshkov, B. S. 1937. Bilite von Kurztags-pflanzen in kontinuierlicher Beleuchtung als Resultat von Pfropfungen. Trudy Priklad. Botan. Genetike i Selekstil A 21:145.
- Moshkov, B. S. 1939. Transfer of photoperiodic reaction from leaves to growing points. Comp. Rend. (Doklady) Acad. Sci. U.S.S.R. 24:489.
- Nanda, K. K., and H. N. Krishnamoorthy. 1967. Photoperiodic studies on growth and development of *Impatiens balsamina* L. II. Floral bud initiation, flower opening and extension growth. *Planta* 72:338.
- Naylor, A. W. 1941. Effects of some environmental factors on photoperiodic induction of beet and dill. Botan. Gaz. 102:557.
- 46. Naylor, A. W. 1953. Reactions of plants of photoperiod. In W. Loomis, ed.,

- Growth and development in plants. Ames, Iowa: University of Iowa Press.
- 47. Naylor, A. W. 1961. The photoperiodic control of plant behavior. In W. Rubland ed Encyclopedia of plant abuviology 16:333. Berlin: Springer.
- Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 16:331. Berlin: Springer.
 48. Parker, M. W., S. B. Hendricks, H. A. Borthwick, and N. J. Scully. 1946. Action spectrum for the photoperiodic control of floral initiation of short day plants. Botan. Gaz. 108:1.
- Pratt, L. H., and W. L. Butler. 1968. Stabilization of phytochrome intermediates by low temperature. *Photochem. Photobiol.* 8:447.
- Quail, P. H., E. Schäfer, and D. Marmé. 1972. De novo synthesis of phytochrome. In G. O. Schenck, ed., Book of abstracts. VI. International Congress in Photobio., Bochum. 156.
- Quail, P. H., E. Schäfer, and D. Marmé. 1973. De novo synthesis of phytochrome in pumpkin hooks. Plant Physiol. 52:124.
- Quail, P. H., E. Schäfer, and D. Marmé. 1973. Turnover of phytochrome in pumpkin cotyledons. Plant Physiol. 52:128.
 Schwabe, W. W. 1959. Studies of long-day inhibition in ahort-day plants. J.
- Schwabe, W. W. 1959. Studies of long-day inhibition in short-day plants. J. Exptl. Botan. 10:317.
- Siegelman, H. W., and W. L. Butler. 1965. Properties of phytochrome. Ann. Rev. Plant Physiol. 16:383.
- Siegelman, H. W., E. M. Firer, W. L. Butler, and S. B. Hendricks. 1962. Phytochrome from corn and barley seedlings. Plant Physiol. Suppl. 37:xxvii.
- Takimoto, A. 1960. Effect of sucrose on flower initiation of Pharbitis. Plant Cell Physiol. (Tokyo) 1:241.
- Taylor, A. O., and B. A. Bonner. 1967. Isolation of phytochrome from the alga Mesotaenium and liverwort Sphaerocarpos. Plant Physiol. 42:762.
- Tournois, J. 1912. Influence de la lumière sur la floraison du houblon japonais et du chauvre. Comp. Rend. Acad. Sci. (Paris) 155:297.
- Van der Veen, R., and G. Meijer. 1959. Light and plant growth. New York: The Macmillan Co.
- Wittwer, S. H., and M. J. Bukovasc. 1957. Gibberellin effects on temperature and photoperiodic requirements for flowering of some plants. Science 126:30.
- Zeevaart, J. A. D. 1958. Flower formation as studied by grafting. Med. Landbouwhogeschool Wageningen 58:1.

الإرتباع Vernalization

مقدمة Introduction

لا تزهر جميع النباتات عندما تعرض إلى التزامن الضوئى الصحيح. في نباتات كثيرة درجة الحرارة لها تأثيراً كبيراً على تكوين وتطور الازهار. في النباتات الحولية يبدأ النمو في الربيع وتنطور الازهار في الصيف وتنتج الفاكهة والبذور في الخريف. تأثير درجة الحرارة على التزهير في النباتات الحولية ثانوى بالنسبة للضوء، تأثير درجة الحرارة على تفاعلات الخلايا اكثر من أنه عامل مساعد.

النباتات ذات الحولين لها وضع آخر مختلف. تبقى هذه النباتات خضريا خلال فصل نموها الأول، وبعد تمريضها لدرجة حرارة منخفضة اثناء فصل الشتاء العلويل تزهر في فصل نموها الثانى. بدون معاملة بالبرودة أغلب هذه النباتات تبقى خضريا طول حياتها. لذلك فإن تعريض النباتات التي تحتاج درجة حرارة منخفضة للبرودة متبوعة بالتزامن الضوئي الصحيح يجعلها تزهر. لقد ثبت بدون أى شك أن المعاملة بالبرودة ضرورية عندما عرضت نباتات الحولين للتبريد الصناعي متبوعة بالتزامن الفنوئي الصحيح ودرجة الحرارة المناسبة فانها تزهر في فصل نموها الأول. لهذا فان نباتات ذات الحولين يمكن ان تزهر في نفس الفترة الزمنية التي تحتاجها النباتات الحولية. المعاملة بالبرودة موقد الخاصة بالتزامن الفاهرة، وقد الحولية . المعاملة بالبرودة القاهرة، وقد عرفة قوارد Ochouard (3) باكتساب أو امراع القدرة على التزهير بالمعاملة بالتبريد بدون تكوين نظرية كان عمليا لسنوات عديدة (15) المزارعون بعضهم بالفطرة و أخرون بالتعليم عرفوا احتياج بعض النباتات لفترة من الزمن في درجة حرارة منخفضة حتى تزهر. ماكيني (15) المزارعون ياملس الزراعة في ولاية أهايو يوضح فيه إستعمال عظيم لمفهوم في سنة 1857 إلى مجلس الزراعة في ولاية أهايو يوضح فيه إستعمال عظيم لمفهوم في سنة 1857 إلى مجلس الزراعة في ولاية أهايو يوضح فيه إستعمال عظيم لمفهوم في سنة 1857 إلى مجلس الزراعة في ولاية أهايو يوضح فيه إستعمال عظيم لمفهوم في سنة 1857 إلى مجلس الزراعة في ولاية أهايو يوضح فيه إستعمال عظيم لمفهوم

المعاملة بالتبريد. هذا التقرير ذكره ماكيني كما يلي:

لتحويل القمح الشتوى إلى قمح ربيعي لا تحتاج أكثر من انبات بذور القمح الشتوى في الخريف أو الشتاء وبمنع من النمو الخضرى بالتبريد إلى ان يزرع في الربيع. هذا في العاده يعمل بتنقيع البذور في الماء إلى الانبات ثم تبرد في هذه الحالة وتحفظ مبردة إلى فصل الربيم التالي للزراعة. فقط عمليتين لازمتين هما الانبات والتبريد. تقريبا النوع الشتوى من القمح يزرع في أواخر الخريف بحيث تبت في الارض ولا تخرج فوقها بهذه الطريقة تتبح حبوب تكون النوع الربيعي من القمح لو زرعت في شهر ابريل بلا من شهر سبتمبر. تجربة تغطية القمح الشتوى قوبلت بنجاح كبير. حيث انها تحافظ على نوعية القمح الشتوى الوميل وتنتج 28 بوشل للأكر.

منذ تقرير كلبارت دراسات مفصلة على تأثير درجة الحرارة على التزهير قام بها المديد من العلماء الجديون. البحوث الاولى التى قام بها هؤلاء العلماء مثل ليسنكو Lysenko وقسنر Gessner مهدت الطويق لفهم ظاهرة المعاملة بالتبريد الفهم الجيد التى عليه هذا اليوم.

المعاملة بالتبريد والتزهير Vernalization and flowering

يجب ان تؤكد أن المعاملة بالتبريد في حد ذاته لا يسبب التزهير ولكنه فقط يعد النبات للتزهير. هذا بعكس تأثير التزامن الضوئي على التزهير حيث أن الدورة الضوئية المناسبة ليس فقط تعد النبات للتزهير بل تسبب التزهير كذلك.

التجارب الاساسية على المعاملة بالتبريد استعملت فيها نباتات السكران hyoscyamus niger ونبات النجيل secale cereale. ولهذا سنركز مناقشتنا على الدراسات على هذين النباتين.

نبات السكران Hyoscyamus niger

غالبا القدرة على الاستجابة للمعاملة بالبرودة صفة وراثية. وهـو كذلك في

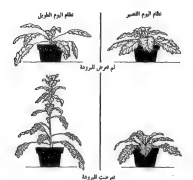
نبات السكران التى توجد منه نوعان حولى وذو حولين. النوع الحولى يزهر فى فترة نمو واحدة، بينما النوع ذو الحولين يحتاج إلى شتاء بارد قبل أن يزهر فى الموسم الثانى. فى الواقع أن الصفاة الوراثية اللازمة لبدأ التغيرات الكيمائية الضرورية للتزهير غير موجودة فى نبات السكران ذو الحولين ويمكن أحلال محله المعاملة بالتبريد. مثل الحولى السكران ذو الحولين من نباتات اليوم الطويل هذا النبات ينمو خضريا تحت نظام اليوم القصير مهمى كانت معاملة بأى درجة حرارة.

نبات السكران ذو الحولين يوضح تأثير المعاملة بالبرودة، أى ان مالم يعرض إلى درجة حرارة منخفضة لفترة من الزمن ينمو دائما خضريا، مع ذلك عندما يصل النبات إلى شكله الوردى وعلى الاقل 10 ايام من عمره يعامل بالبرودة فيرة نمو واحدة شرط أن يحصل على التزامن الضوئي المناسب. عمر 10 أيام والشكل الزهرى عاملان ضروريان للإستجابة للمعاملة بالتبريد لنبات السكران (3). شكل (12-1) يبين التجاوب بالتزهير لنبات السكران ذو الحولين النموذجي للمعاملة بالتبريد. ضرورة التزامن الضوئي الصحيح يمكن ملاحظته في شكل (12-1).

النجيل السيكالي Secale cereale

كما هو فى السكران، هناك سلالتين لهذا النبات احدهما شتوى والآخر ربيعى. سلالة الربيع نبات وردى حولى نموذجى، يزهر وينتج فى فترة نمو واحدة. سلالة الشتاء نبات وردى ذو حولين نموذجى، يبقى خضريا فى فصل النمو الاول بعدها يزهر ويشمر بعد تعرضه إلى درجة حرارة الشتاء المنخفضة سلالة الشتاء عندما تعامل بالبرودة تشبه سلالة الربيع فى كل شيء (21).

مع أن نباتى النجيل السيكالى الشتوى والسكران تحتاج البرودة، تختلف اختلافات عديدة في تجاوبها للمعاملة بالبرودة. نبات النجيل السيكالى يمكن معاملته بالبرودة في طور البذور انظر مراجعة برفز (24) Purvi). بينما نبات السكران يجب ان يكون عمره 10 أيام وفي طوره الوردى. ليس كما هو في



شكل 1-21 : استجابة نبات السكران، نبات اليوم الطويل للمعاملة بمختلف درجات الحرارة وأنظمة ضوئية.

(Data of G. Melchers and A. Lang. 1948. Biol. Zentr. 67:105. Redrawn from J. Bonner and A.W. Galston. 1952. Principles of plant physiology. San Francisco: W. H. Freeman.)

السكران نبات النجيل السيكالي الشتوى ليس له احتياجاً ضروريا للمعاملة بالبرودة. تحت الضوء المستمر النجيل الشتوى الغير معامل بالبرودة يكون الرأس في 55 أسبوعاً. مع أن لو عومل بالبرودة تكوين الرأس يحدث بعد 7.5 اسبوعاً، في نفس وقت تكوين الرأس في سلالة وادى الربيع spring valley تحت الضوء المستمر. لهذا في النجيل السيكالي المعاملة بالتبريد تعمل على تقصير المدة إلى التزهير وليس الحاجة اليها ماسة (7). أخيراً السيكالي يختلف على السكران بأن محفز المعاملة بالبرودة لا ينتقل من خلال الطعم.

برفز purvis الذي أسهم كثيرا في معرفتنا للمعاملة بالبرودة (24) وضع رسماً تخطيطيا يوضح التزهير في نبات النجيل.

فى هذا الرسم B مركب جرأ من نظام تفاعلى يقود إلى التزهير. هذا النظام التفاعلى من B إلى التزهير. هذا النظام التفاعلى من B إلى D تحت تحكم التزامن الضوئى ويمكن ان يقود إلى تخليق الهرمون الزهرى، فى النجيل الربيعى. B موجود فى الجنين أو ينتج من A فى درجات الحرارة العادية. مع ذلك فى النجيل الشتوى أنتاج B يتأخر ولكن لا يمنع نهائيا. إنه يتراكم بسرعة بطيئة مع نمو النبات. التعرض إلى درجات حرارة منخفضة تسرع من انتاج B فى النجيل الشتوى.

برفز أعطت سببين لماذا تعتقد أن 8 يتراكم حتى تحت درجات الحرارة المادية. أولا، التزهير يحدث قطعيا تحت الضوء المستمر حتى بدون المعاملة بالبرودة. ثانيا حتى في تلك الانواع التي تحتاج ضروريا إلى المعاملة بالبرودة رماني السكران) عندما يعامل بالبرودة يبقى كذلك حتى ولو عرض إلى دورات ضوئية غير مؤثّرة، هذا يعنى أن وجود 8 بالقيا إلى حين تعريض النبات إلى دورة ضوئية مؤثرة، وأنه لا يخفف بالنبو الخصري الذي يحدث الناء وجود النبات تحت دورة ضوئية غير مؤثرة. استمرار وجود B التي وضحه في نبات النجيل برفز (12) وفي نبات السكران لانج وملشرز rand Melchers (13) في الحقيقة تقترح ان B عندما ينتج بالمعاملة بالبرودة يزيد بدون مساعدة درجات الحرارة المنخفضة.

التفاعل من B إلى D إلى D تحت تحكم المتزامن الضوئى التفاعل من B إلى B (مادة مكونة للاوراق) يحدث تحت أى نظام ضوئى ويوصل سرعته القصوى عندما يتوقف التفاعل من B إلى D أو يشط. في الرسم التخطيطى لبرفز يمثل D الهرمون الزهرى و D مادة متوسطة تستطيع ان تكوّن الاطوار الاولسى من مكونات الازهار. في النجيل الربيعى أو النجيل الشتوى الذى عومل بالتبريد هناك تراكم كبير من D. تحت الضوء المستمر يتحول D إلى D بيطأ والذى يتحول بسرعة إلى D الهرمون الزهرى. إستمرار تحول D إلى D يجعل التفاعل D إلى D مستمراً رغم وجود الضوء المستمر الغير ملائم للتفاعل D إلى D يقطة حرجة ويحدث التزهير.

نظام اليوم القصير بثبط التفاعل من C إلى D لهذا يزيد التفاعل الراجع من C المنال المنال

حين التفاعل المثبط من C إلى D أخيراً ينتج كمية حرجة من D اللازمة لانتـاج الازهار. بدراسة هذا المخطط يوضح لماذا النجيل السيكالى الربيعي من نباتات اليوم الطويل ولماذا سلالة الشتاء التي عوملت بدرجة حرارة منخفضة تشبهه.

من بعض الظواهر المهمة لدراسة المعاملة بالبرودة لنبات النجيل والسكران والنباتات المشابه الاخرى هي أ موضع المعاملة بالتبريد ب اعتمادها على درجة الحرارة ومدة التعريض جر انتقال المعاملة بالتبريد خلال الطعم در عامل السن هد اعكام المعاملة بالتبريد و إحلال الجبرلين محل المعاملة بالبرودة. سنناقش هذه الظواهر بالتفصيل فيما يلى .

موضع المعاملة بالتبريد The site of vernalization

التجارب على نباتات كثيرة من النوع التي يحتاج للمعاملة بالبرودة ومنها نبات السكران دلت على أن موضع المعاملة بالبرودة هي الاجزاء النامية. هذه أثبتتها السكران دلت على أن موضع المعاملة بالبرودة هي الاجزاء النامية. هذه أثبتتها والاقحوان معينة بالتبريد في نباتات الكرافس Oclery (6) والبنجر على تتاثيج من تجاربه على تطعيم السلالات الحولية وذات الحولين لنبات السكران كذلك إستنتج ان القمة النامية في النبات هي التي تتجاوب للمعاملة بالتبريد (16-11). في الواقع أن المناق هي موقع استلام المعاملة بالتبريد والمحفز ينتقل إلى الاجزاء الاخرى من النبات. شويب C7) Schwab النامية في نبات الأقحوان وضع القمة النامية في الداها و تبيد بقية النبات ليس له تأثير على التزهير. بالاضافة برفز Purvis) وضح المعاملة بالتبريد.

لقد تحدى ولنسك Wellensiek أن القمم النامية هي فقط التي تستلم المعاملة بالبرودة. حيث اوضح أن أوراق وجذور مفصولة من نبات lunaria biennis يمكن معاملتها بالتبريد (30،31). لو عوملت هذه الاجزاء بالتبريد فان النباتات المتكونة منها تزهر. ويلنسك اجمع من تجاربه أن الخلايا القابلة للانقسام ضرورية لاستلام المعاملة بالبرودة مهمي كان موضع هذه الخلايا من النبات.

جدول 1-21: نسبة التزهير في نباتات Lunaria beinnis متكونة من قطع الأوراق مأخوذة من نباتات لها خمسة أعمار مختلفة بعد معاملتها بالتبريد بخمسة فترات زمنية.

معساملسة بالشبسريد أمسيسوع				
16	12	8	0	عمر النبات الأم بالأمسابيع
0	0	0	0	6
0	0	0	0	8
7.1	0	0	0	10
40.7	12.5	0	0	12
18.4	7.5	0	0	14
	0 0 7.1 40.7	16 12 0 0 0 0 7.1 0 40.7 12.5	16 12 8 0 0 0 0 0 0 7.1 0 0 40.7 12.5 0	16 12 8 0 0 0 0 0 0 0 0 7.1 0 0 0 40.7 12.5 0 0

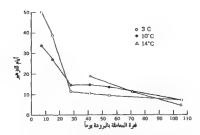
After Wellenseik, 1964, Plant Physiol, 38:832.

نتائج من البحوث الحديثة لويلنسك (32) على المعاملة بالتبريد لاوراق مفصولة من النبات موضحه في جدول 21-1. لاحظ كذلك من جدول 21-1 أن فسرة المعاملة بالتبريد وعمر الورقة عاملان مهمان في الاستجابة بالترهير.

اعتمادها على درجة الحرارة ومدة التعريض Dependence on temperature and duration of exposure

بحوث لانج Lang على نبات السكران (10) وضحت العلاقة بين درجة الحرارة ووقت التعريض وتأثير هذه العلاقة على فعالية المعاملة بالتبريد. لقد عرض نبات السكران الذي يحتاج للمرودة إلى درجات حرارة مختلفة تتراوح بين 3 إلى 17°م لفترات من الزمن. بعدها أعطى النبات تزامن ضوقي مؤثّر في 23°م إلى حين تكوين الازهار. فعالية المعاملة بالمرودة قيست بعدد الايام إلى التزهير.

وجد لانج ان درجات الحرارة من 3 إلى 17°م كلها مؤثرة اذا كان زمن المماملة بالبرودة 105 أيام. تظهر الازهار في 8 أيام. مع ذلك لو اختصرت فترة التبديد إلى 15 يوماً فان هناك اختلاف في فعالية درجات الحرارة المختلفة. تحت هذه الظروف أحسن معاملة وجدت 10م لمدة 15 يوماً، هذه المعاملة تحتاج 23 يوماً لبداية التزهير. لو زيدت مدة المعاملة بالتبريد إلى 42 يوماً فان



شكل 22:1: العلاقة بين درجة الحرارة ووقت التعريض في إسراع التزهير في نبات السكران Hyocyamus niger. (.After A. Lang. 1961. Der Zuchter 21:241)

أحسن درجة حرارة وجدت مايين 3 الى 6°م وتحتاج 10 ايام لبداية التزهير. هذه العلاقة يمكن أن نراها في شكل (2-22).

هانسل Hänsel (9) درس تأثير المعاملة بالبرودة لمدى واسع من درجات الحرارة بما فيها درجات حرارة تحت التجمد لنبات النجيل السيكالي. وجد أن المعاملة بالتبريد تحت -٥٩م ليس له تأثير، ولكن من هذه الدرجة إلى ١٩٥م المعاملة بالتبريد مؤثرة. درجات الحرارة من 1 الى ٥٦م كلها مؤثرة في تقريب عدد الايام للتزهير. هناك تدانى في سرعة المعاملة بالتبريد عندما تزيد درجة الحرارة من 7 الى 15م. هذه العلاقة يمكن أن فراها في شكل (13-3).

من المناقشة السابقة ومن شكلى 2-21 و 13-3 أصبح واضحا أن التجاوب بالتزهير للمعاملة بالبرودة تعتمد على درجة الحرارة المستعملة وفترة المعاملة بالتبريد. أحسن إتحاد بين درجة حرارة ومدة التعريض لتجاوب أقصى بالتزهير يعين لكل نوع من انواع النبات.

تجارب التطعيم Grafting experiments

مرور حافز المعاملة بالبرودة خلال طعم وضح جيداً في نبات السكران



شكل 221: تأثير درجة الحسوارة علسى المعاملة بالتبريد في النجيل الشتوى. (After H. Hänsel. 1953. Ann. Botan. 17:417.)

ملشرز Tr-16) (17-16)، لو جزأ من نبات (ورقة أو سُاق) السكران المعامل بالبرودة طعم على نبات السكران الغير معامل بالبرودة فان الأغير يزهر. السؤال يطرح نفسه هل هذا مرور الهرمون الزهرى من المعطى إلى المستقبل أو إنتقال مادة تنتج من عملية المعاملة بالبرودة ؟ مع ذلك تجارب ملشرز ولانيج Melchers الذى راجعها لانج (١١) أبعدات الهرمون الزهري. لو طعم نبات السكران الغير معامل بالبرودة على نبات التبغ الميرلاند ماموت، نبات السكران هو المستقبل في هذه التجربة، يستقبل حافز من نبات التبغ الذى يقود إلى التزهير. هذا الحافز لا يمكن ان يكون الهرمون الزهرى حيث أنتقل من نبات التبغ تحت دورة ضوئية غير مؤثرة أو دورة ضوئية مؤثرة. حيث ان نبات التبغ لا يحتاج إلى التريد، الحافز أو المادة التي تنتج من المعاملة بالتبريد، تكون موجودة حتى بدون المعاملة بالتبريد، ماشرز (18) سمى هذه المادة فرنلين vernalin.

التجارب السابقة الذي قاما بها ملشرز والانج تعطينا بعض العلامات على وجود الفرنلين. مع ذلك أمثلة تسبب المعاملة بالتبريد من المعطى إلى المستقبل قليلة العدد. زيادة على ذلك الفرنلين لم يفصل إلى حد الآن حتى في شكل غير نقى. لذلك علامات وجود الفرنلين على الاقل في شكل متحرك تعتمد على تحا. ب قللة نسبا.

عامل العمر Age factor

أحد علامات ظاهرة المعاملة بالتبريد المميزة هي العلاقة بين عمر النبات

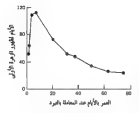
وتجاوبه للمعاملة بدرجات الحرارة المنخفضة. العمر الذى فيه النبات حساساً للمعاملة بالتبريد مختلفا اختلافا كبيراً مابين انواع النبات. مشلا في النجيليات المعاملة في درجات حرارة منخفضة مؤثرة في البذور النابتة ويمكن ان تكون كذلك في الاجنة المتطورة على النباتات الأم (24،12). شينوهارا Shinohara أورد تأثير المعاملة بالتبريد الجزئي على البذور في حالة نضوج للبازلاء والقمع الشعوى والشعير والفول والفجل المنويزي.

بعكس هذه النباتات، هناك نباتات كثيرة التى تحتاج للتبريد تحتاج فترة معينة من النمو قبل أن تصبح حساسة للمعاملة في درجات حرارة منخفضة. لقد ذكرنا ان نبات السكران ذو الحولين يجب أن يكون في شكله الوردى وأكمل على الاقل 10 أيام من نموه قبل أن يكون حساساً للمعاملة بالتبريد في الحقيقة سركار Sarkar (26) أشار إلى أن أعلا حساسيه لنبات السكران لا تصل إلا عندما يصل إليات إلى 30 يوماً من نموه.

مازال في نباتات أخرى، الحساسية للمعاملة بالتبريد تعتمد على عدد الاوراق المتكونة. مثلا في نبات الاينوثيرا oenothera يحتاج على الاقل وجود ستة إلى ثمانية أوراق لتصبح المعاملة بالتبريد مؤثّسرة (2) وفسى نبسات اسبراوتسز ثمانية أوراق للاتونورة (29).

مصطلح والنضوج للتزهير ripeness-to-flower أول من قدمه كلبس Klebs واستعمل أخيراً للاشارة إلى الوقت الذي فيه النبات حساساً للتزامن الضوئي، يمكن استعماله في دراسة المعاملة بالتبريد. في النباتات التي تحتاج التبريد. فترة النضوج للتزهير تصل عندما يأخذ النبات المعاملة بالتبريد. مدى النمو الخضرى كحد ادنى من الاوراق أو السلاميات يمكن استعماله في قيام الوصول إلى فترة النضوج للتزهير من عدمه.

الحاجة إلى فترة معينة من النمو الخضرى تقترح تراكم بعض العوامل (يمكن ان يكون مستقبل حافز المعاملة بالبرودة) ضروريا للوصول للحساسية. الحقيقة أن في نباتات كثيرة عدد أدنى من الاوراق يجب وجوده يساند هذه النظرية، حيث أن تكوين اغلب المركبات الموجودة في النبات يرجع أصلها إلى عملية



شكل 4-21 : الحسامية للمعاملة بالتبريد لنبات Arabidopsis thaliana عند ضرات مختلفة من الد.

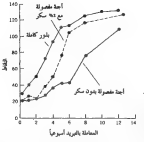
(After K. Napp-Zinn. 1960, Planta 54:409 Redrawn from A.C. Leopold. 1964, Plant growth and development. New York; McGraw-Hill.)

البناء الضوئى. فى تلك النباتات التى يمكن معاملة بدورها بالبرودة (مثل النجليات) مادتنا المقترحة يجب وجودها بكميات كافية، إما أن تكون مكتسبه من النبات الأم أو متكونة خلال نضوج الجنين.

دراسة الحساسية للمعاملة بالتبريد لنبات اربيدوبسس ثاليانا arabidosis في فترات مختلفة من نموه أنتجت بيانات مشوقة جداً (20) بذور نبات ثاليانا حساسة جداً للمعاملة بالتبريد. هذه الحساسية تسقص كلما تطورت البادرات إلى وصول حساسية قليلة جداً في الاسبوع الثاني من نموه. مع نمو النبات اكثر هناك تغيير كبير في الحساسية للمعاملة بالبرودة. حساسية النبات تزيد بتقدم عمر النبات. هذه العلاقة يمكن ملاحظتها في شكل (4-21).

يمكن تفسير فقدان الحساسية لنبات ثاليانا فى الاطوار الاولى من حياته بأن المواد الغذائية المخزونة فى البذور تستنفذ. الزيادة فى الحساسية يمكن مقارنتها مع زيادة المواد الكربوايدراتيه الناتجة من التمثيل الضوئى.

زيادة إثبات لعلاقة المواد الكربوابدراتيه في عمليات المعاملة بالتبريد حصل عليها من معاملة أجنة النجيل السيكالي بالبروده (24). أجنة مفصولــة من الاندرمبيرم (المواد الغذائية المخزونة) متوفر لها السكر وأملاح معدنية تنتج نباتات كاملة. هذه الأجنه يمكن معاملتها بالبرودة. المعاملة بالبرودة تتأخر ولكنها تحدث لو نقصت المواد الكربوابدراتية (23). انظر شكل (5-21). كما اشار برفز (24) وعدي بالضرورة أن السكر فقط يسرع من المعاملة



شكل 3-21: التطور إلى فعالية المعاملة بالتبرد مع طول فترة المعاملة.

(After O.N. Prurvis, 1961. The Physiological analysis of vernalization. In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of Plant physiology 16:76. Berlin: Springer.)

بالبرودة، حيث ان الكربوايدراتــات الاقــل في الانقــال للجنيـــن (مشــل الهيمسيلولوز) يمكن أن تستعمل. مع أن لم يوضح تماماً إلى الآن ولكن هناك العديد من الدلائل تساند نظرية استهلاك الكربوايدراتات في المعاملة بالتبريـد. وفي الحقيقة يمكن ان تكون ضرورية لذلك.

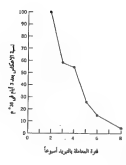
اعكاس المعاملة بالتبريد Devernalization

فى مناقشتنا للتزامن الضوئى رأينا كيف زيادة التزهير بالضوء الاحمر يمكن اعكامه بالضوء الفوق الاحمر. كما هو حافز التزهير المتسبب من الضوء الاحمر يمكن اعكامه فان حافز التزهير المتسبب من المعاملة بالتبريد يمكن اعكامه خان مافي بلور النجيل الشتوى المعامل بالبروده بتجفيف البذور وتخزينها فى مكان جاف لعدة اسابيع. البذور تحتفظ بمعاملتها بالبرودة لمدة 6 أسابيع، ولكنها بعد 8 اسابيع تفقد معاملتها تقريبا بالكامل (8).

اكبر عامل مضاد للمعاملة بالبرودة هي درجات الحرارة العالية. هناك كثيراً من الحالات مسجلة فيها المعاملة بالبرودة متبوعة بدرجة حرارة عالية عدم فعالية الاولى. في الحقيقة حتى تبادل درجات حرارة عالية مع درجات حرارة منخفضة خلال فترة المعاملة بالبرودة تضعف من حافز المعاملة بالبرودة. البحوث القديمة على اعكاس المعاملة بالتبريد في القمع تقول أن تأثير المعاملة بالتبريد في القمع تقول أن تأثير المعاملة بالتبريد يمكن اعكاسه تماماً لو أتبع بتعريض للرجة حرارة حوالى 035 م. مع ذلك برفز وجريجورى Purvis and Gregory (25) وجدا ان الإعكاس الكامل في النجيل الشتوى يمكن فقط الحصول عليه بعد فترة قليلة من المعاملة بالتبريد. زيادة مدة المعاملة بالتبريد تزيد من مقاومة النبات للإعكاس بالدرجات الحرارة المالية (شكل 6-21).

في سلالة السكران ذو الحولين يمكن اعكاس المعاملة بالتبريد كذلك. التعريض إلى درجة حرارة عالية حوالى 35°م لمدة من الوقت تعكس تأثير المعاملة بالتبريد (13). مع ذلك لو نبات السكران المعامل بالتبريد بقى فترة 3 إلى 4 أيام في 20°م اعكاس المعاملة بالتبريد يصبح غير ممكن.

بعد التأثير العكسى لدرجات الحرارة العالية يمكن اعادة المعاملة بالتبريد في نباتات كثيرة. المعاملة في درجات حرارة منخفضة مشلا في نباتات النجيل الشتوى والبنجر والأريدبسس والسكران الخ التي سبق أن عكست فيها المعاملة بالتبريد تسبب نفس تأثير المعاملة بالتبريد لاول مرة.



شكل 6-21: تدرج استقرار الجيل الشتوى للحرارة بزيادة فرة المعاملة بالتبريد. (After O.N. Purvis and F.G. Gregory. 1952. Ann. Botan. 16:1.)

إحلال الجبرلين محل المعاملة بالتبريد Substitution of gibberellin for the cold treatment

فى الفصل السابق ناقشنا تأثير الجبرلين على اطالة الساق والتزهير فى النباتات الوردية. كذلك ذكرنا أن احلال محل المعاملة بالتبريد بالجبرلين لوحظ فقط فى النباتات الوردية اقترح ان الجبرلين يمكن أن يزيد من إطالة الساق وليس التزهير. بطريقة غير مباشرة من خلال زيادة طول الساق الجبرلين يمكن أن يزيد من تحكمه فى العوامل التي تقود إلى تكوين الازهار. من النباتات ذات السيقان التي تحتاج التبريد لم ينجع الجبرلين فى احلال محل احتياجها للبرودة للتزهير.

عوامل أخرى مغيرة للمعاملة بالبرودة Other modifying factors in the vernalization process

يمكن الإعتقاد أن المعاملة بالبرودة تقريبا تعتمد على سلسلة من الخطوات البايوكيميائية التى تقود إلى إنتاج مادة نشطة، وجود الماء والاكسجين لا يمكن الاستغناء عنهما في معاملة البلور بالبرودة. الماء لتنشيط الأنزيمات الموجودة في البلور والاكسجين لانتاج الطاقة من التنفس.

الصاء: لا يمكن أن تؤثر معاملة البذور بالبرودة إلا اذا إمتصت البذور قليلا من الرطوبة. برفز (24) أشار أن رطوبة كافية يجب وجودها لاحداث قليلا ولكن درجة من الانبات المرئي. في النجيل الشتوى وجدت أن الماء الممتص يجب أن يكون 50% من الوزن الجاف لاحداث المعاملة بالتبريد.

الاكسجين: البذور التى تحفظ فى جوّ كامل من النيترجين مع توفر لها الماء الكافى لا تؤثر فيها المعاملة بالتبريد (3). مع أن الاحتياج من الاكسجين قليلا ولكنه ضرورياً. كذلك الاكسجين ضروريا للمعاملة بالتبريد فى النباتات الكاملة كما فى نبات السكران، للتوضح اكثر انظر مراجعة كوارد Chouard (3). فى الواقع التنفس عامل ضرورى للمعاملة بالتبريد. هذا الاستنتاج حصل على دعم

دراسة تأثير مثبطات التنفس على المعاملة بالتبريد. استجابة القمــــــ الشتــوى اختصرت كثيراً باستعمال هذه المثبطات (4).

ملخص Summary

مناقشتنا للمعاملة بالبرودة قدّمت بشكل عام، شملنا فيها كل المواضيع التي لها علاقة بقــلر الامكان. الوصف العام كان مقتصراً على تلك المواضيع الاساسية للمعاملة بالنبريد. بدون شك تعرضنا لاستعراض بعض المواضيع الاقل الأهمية ولكنها مهمة في هذه الظاهرة. مع ذلك في مناقشتنا تعرفنا على بعض النباتات التي لا تزهر إلا اذا عرضت لفترة طويلة من درجات الحسرارة المنخفضة. في نباتات أخرى الاحتياج إلى درجات حرارة منخفضة ليس بالضرورة، ولكنها اذا عوملت تختصر الوقت للتزهير. لازال في نباتات أخرى لا يوجد أي احتياج للمعاملة بالبرودة للتزهير.

العامل الاساس للمعاملة بالتبريد هى درجة الحرارة المنخفضة النى هى مؤثرة فى غياب الاكسجين والماء وكمية كافية من الكربوايدراتات اللازمة لعملية التنفس. عندما يعامل النبات بالبرودة يمكن اعكاس هذه المعاملة بدرجات حرارة عالية وفى حالات أخرى يمكن اعادة معاملتها بالتبريد بتعريضه أخرى للرجة حرارة منخفضة.

كما هو في التزامن الضوئى توجد مسافة طويلة بيننا وبين فهم المعاملة بالتبريد للنبات أو الجزأ الاكبر بالتبريد للنبات أو الجزأ الاكبر منها اصبح واضحاً. فهم مستقبل حافز المعاملة بالتبريد والتعرف على المكونات الداخلة في سلسلة التفاعلات التي تقود إلى تخليق المادة النشطة مسائل تحتاج للبحث. الدور البايو كيميائى للجبرلين والفرنلين والفلورجين (الهرمون الزهري) يحتاج للتوضيح. إجابة مسائل كهذه صعبة ولكنها ممكنة الوصول إليها. لو أخذنا في الحسبان تقدم العلم الحديث يمكننا ان نصل إلى هذه الاجابة في اسرع مما نتصور.

REFERENCES

- Bonner, J., and A. W. Galston. 1952. Principles of plant physiology. San Francisco: W. H. Freeman.
- Chouard, P. 1952. Les facteurs du milieu et les mécanismes régulateurs du développement des plantes horticoles. Rep. Intern. Hort. Congr. 13:17.
- Chouard, P. 1960. Vernalization and its relations to dormancy. Ann. Rev. Plant Physiol, 11:191.
- Chouard, P., and P. Poignant. 1951. Recherches préliminaires sur la vernalisation en présence d'inhibiteurs de germination et de respiration. Compt. Rend. Acad. Sci. (Paris) 23:103.
- Chroboczek, E. 1934. A study of some ecological factors influencing seed-stalk development in beets (Beta vulgaris L.). Mem. Cornell Agr. Expt. Sta. 154:1.
- Curtis, O. F., and H. T. Chang. 1930. The relative effectiveness of temperature of the crown as contrasted with that of the rest of the plant upon flowering of celery plants. Am. J. Botan. 17: 1047.
- Gott, M. B., F. G. Gregory, and O. N. Purvis. 1955. Studies in vernalization of cereals, XIII. Photoperiodic control of stages in flowering between initiation and ear formation in vernalized and unvernalized Petkus winter rye. Ann. Botan. 19:87.
- Gregory, F. G., and O. N. Purvis. 1938. Studies in the vernalization of cereals. III. The use of anaerobic conditions in the analysis of the vernalizing effect of low temperature during germination. Ann. Botan. 2:753.
- Hänsel, H. 1953. Vernalization of winter rye by negative temperatures and the influence of vernalization upon the lamina length of the first and second leaf in winter rye, spring barley, and winter barley. Ann. Botan. 17:417.
- Lang, A. 1951. Untersuchungen über das Kältebedurfinis von zweijährigem Hyoscyamus niger. Der Zuchter. 21:241.
- 11. Lang, A. 1952. Physiology of flowering. Ann. Rev. Plant Physiol. 3:265.
- Lang, A. 1961. Auxins in flowering. In W. Ruhland, ed., Encylopedia of plant physiology 14:909. Berlin: Springer.
- Lang, A., and G. Melchers. 1947. Vernalization und Devernalization bei einer zweijährigen Pflanze. Z. Naturf. 2b: 444.
- 14. Leopold, A. C. 1964. Plant growth and development. New York: McGraw-Hill.
- McKinney, H. H. 1940. Vernalization and the growth-phase concept. Botan. Rev. 6:25.
- Melchers, G. 1936. Versuche zur Genetik und Entwicklungsphysiologie der Blühreife. Biol. Zbl. 56:567.
- Melchers, G. 1937. Die Wirkung von Genen, tiefen Temperaturen und blühenden Pfropfpartnern auf die Blühreife von Hyoscyamus niger L. Biol. Zbl. 57:568.
- 18. Melchers, G. 1939. Die Blühhormone. Ber Dtsch. Botan. Ges. 57:29.
- Melchers, G., and A. Lang. 1948. Die Physiologie der Blütenbildung. Biol. Zentr. 67:105.
- Napp-Zinn, K. 1960. Vernalisation, Licht und Alter bei Arabidopsis thaliana (L.) Heynh. I. Licht und Dunkelheit wahrend Kalte- und Warmebehandlung. Planta 54:409.
- Purvis, O. N. 1934. An analysis of the influence of temperature during germination on the subsequent development of certain winter cereals and its relation to length of day. Am. Botan. 48:919.

- Purvis, O. N. 1940. Vernalization of fragments of embryo tissue. Nature 145:462.
- Purvis, O. N. 1947. Studies in vernalization of cereals. X. The effect of depletion of carbohydrates on the growth and vernalization response of excised embryos. Ann. Botan. 11:269.
- Purvis, O. N. 1961. The physiological analysis of vernalization. In W. Ruhland, ed., Encyclopedia of plant physiology 16:76. Berlin: Springer.
- Purvis, Ö. N., and F. G. Gregory. 1952. Studies in vernalization of cereals. XII.
 The reversibility by high temperature of the vernalized condition in Petkus winter rye, Ann. Botan. 16:1.
- Sarkar, S. 1958. Versuche zur Physiologie de Vernalisation. Biol. Zentralbl. 77:1
- Schwabe, W. W. 1954. Factors controlling flowering in the chrysanthernum, IV. The site of vernalization and translocation of the stimulus. J. Exptl. Botan. 5:389.
- Shinohara, S. 1959. Genecological studies on the phasic development of flowering centering on the Cruciferous crops, especially on the role of vernalization on ripening seeds. Shizuoka Prefecture Agr. Bxpt. Sta. Tech. Bull. 6:1.
- Stokes, P., and K. Verkerk. 1951. Flower formation in Brussels sprouts. Mededel. Landbouwhogeschool Wageningen 50:141.
- 30. Wellensiek, S. J. 1961, Leaf vernalization. Nature 192:1097.
- Wellensiek, S. J. 1962. Dividing cells as the locus for vernalization. Nature 195:307.
- Wellensiek, S. J. 1964. Dividing cells as the prerequisite for vernalization. Plant Physiol. 39:832.

السكون Dormancy

مقدمة Introduction

عامة معظمنا يعتقد أن نمو النبات عملية مستمرة من الانبات إلى الموت. مع ذلك معظم النباتات تشهد فترة على معظم النباتات تشهد فترة في دورة حياتها عندها يتوقف فيها النمو مؤقتا، أو على الاقل يبطأ إلى نقطة لا يمكن أن يرى بالعين المجردة. من الملفت للنظر أن هذا الوضع يلاحظ عامة في البذور والبراعم، اجزاء النبات التي لها علاقة بتكاثر النبات أو استمرارية تطوره.

النمو يمكن أن يتوقف بسبب العوامل البيئية الغير ملائمة مثل نقصان الماء. مثلا البلغور لا تنبت تحت عوامل الجفاف ولكنها تنبت بسرعة إذا أمتصت الماء. كذلك يمكن أن يتوقف النمو بسبب تركيز بعض مثبطات النمو، أو يمكن يسببه مكانكيا ممجرد وجود تركيبات مغطية قوية لا تسمح بزيادة النمو. وجود أغشية أو قصرة البذور غير نفادة للماء أو للأكسجين يمكن كذلك أن تمنع النمو. أخيراً بذور وبراعم كثيرة تحتاج لموامل خاصة من الضوء ودرجة الحرارة حتى تبدأ الانبات.

هناك فرق مايين ايقاف النمو بسبب نقصان بعض العوامل الخارجية الضرورية (مثل الماء) وإيقاف النمو بسبب عوامل داخلية مثل وجود مثبط للنمو . مثلا البذور لا تنبت إلا في وجود الماء . إيقاف النمو بسبب نقصان بعض العوامل الخارجية الضرورية المراورية تسمى السكون. مع ذلك كثير من البذور والبراعم لا تستطيع النمو حتى في وجود الماء بسبب عوامل داخلية في هذه الحالة تسمى حالة توقف rest stage. استعمال هذين المصطلحين تسبب الإباك ولا تساعد في شيء وحيث أن التيجة إيقاف النمو واحده واحدة لا يوجد أي سبب لماذ لا نشمل الإثنين تحت مصطلح واحد وهو السكون.

ميزات السكون Advantages of dormancy

في المناطق المتعدلة هناك فروق موسمية كبيرة في درجات الحرارة تتراوح مابين 100° ف في منتصف الصيف إلى تحت الصفر في منتصف حرارة الشتاء. من الواضح أن معظم النباتات الاستطيع أن تعيش في درجة حرارة الشتاء المنخفضة في حالة نمو خضرى أو نمو زهرى. لذلك في كثير من النبات السكون في البذور والبراعم يبدأ في بداية البرودة في فصل الشتاء، سامحاً للنبات أن يمر الشتاء بدون أو بقليل من الضرر. في مناطق الجنوب من الولايات المتحدة وكندا مثلا غزو الشوفان البرى يسبب مشكلة خطيرة بسبب قدرة البذور على الحياة خلال فصل الشتاء في حالة سكون وبعدها تنبت في الربيع التالى. وبالعكس بذور بعض الاعشاب الضارة الاخرى لها فترة سكون قصيرة وتنبت في الخريف وتموت خلال فصل الشتاء القاسى الذي هو صفة من صفاة مناطق الوسط الغربي الشمالي . northern midwest areas في الولايات المتحدة الامريكية . northern midwest areas.

أهمية السكون في النباتات النامية في المناطق الجافة واضحة. بالتأكيد اهميتها للنبات لو أوقف الانبات والنمو عندما تسقط كمية قليلة من المطر في هذه المناطق. البذور الباقية في حالة سكون ولكنها حية إلى حين وجود كمية كافية من الماء لها فرصة كبيرة من المعيشة. والمشال الاكثر غرابة لأهمية السكون في تكيف النبات مع البيئة الجافة يمكن ايجاده في دراسة شجيرة الكويول quayule. في هذا النبات القشرة المحاطة بالبذرة تحتوى على مادة مئيطه للانبات تجعل البذور في حالة سكون. مع ذلك في حالة سقوط المطر الغزير يحدث تخفيف لهذا العثيط ويسمح للانبات.

وعند الحديث على اهمية السكون يجب علينا ذكر كيف عدم نفاذية قصرة البذرة للماء تساعد في الحفاظ على نوع النبات. هذا النوع من قصرة البذور موجود في بعض انواع اللبلاب convolvulus النامية في بعض المناطق الجافة. حتى تمتص هذه البذور الماء وتنبت يجب ان تكسر قصرتها. مع ذلك النفاذية للماء تحدث بالتدريج على فترة طويلة من الزمن. الميزة هنا أنه لا يمكن حدوث انبات جميع البذور في وقت واحد، ولكن عدد معين ينبت كل سنة. لهذا لا يمكن أن ينتهى جميع هذا النوع من النبات خلال طور البادرات الحساس للعوامل البيئية الغير ملائمة.

السكون في النبات له منفعة ومضار للانسان. فترة السكون المؤقتة في كثير من بدور النجيل تسمح للحصاد والتخزين واخيراً الإستعمال كغذاء. لولا هذا بالور يمكن ان تنبت في الحقل ولا يمكن استعمالها. مع ذلك قدرة بعض بأور الاعشاب للبقاء في حالة سكون لعدة سنوات في التربة يسبب إزعاجا كيبراً. خلال حرث الأرض، السكون في كثير من هذه البذور ينتهي سامحاً لها في منافسة المحاصيل الاقتصادية المزروعة في الارض. القضاء أو حتى التحكم في كثير من هذه الاعشاب تقريبا غير ممكن. لا يمكن ايجادها كلها في نفس الوقت في حالة بادرات حساسة أو في حالة نمو حضرى. مع أن بعضها أنبتت بسبب تحريك الارض في الحراثة. هناك دائما بعض البذور التي تبقى في حالة كل منذ يواجه الفلاح نفس المشكلة إنبات بعض وليس كل بذور الاعشاب يستطيع أن يقضي على تلك التي أنبتت وليس له أي تحكم في البذور الباقية في حالة سكون في البذور الاعشاب يستطيع أن يقضى على تلك التي أنبت وليس له أي تحكم في البذور الباقية في حالة سكون في البذور الباقية في حالة سكون في الربة.

السكون في البذور Seed dormancy

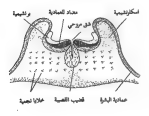
عملية الانبات يمكن تعريفها بسلسلة الخطوات من امتصاص الماء والتى تقود إلى تمزيق القصرة بالجدير (الجذر الجنيني) أو الريشة. انقسام الخلايا وتوسعها في الجنين والزيادة العامة في نشاط التحول الغذائي تصاحب هذه الخطوات. مع أن الانبات الحقيقي يبدأ قبل تمزيق القصرة بكثير فان الانبات يقاس في العادة بظهور الجدير أو الريشة من القصرة. ايقاف أي خطوة من الخطوات التي تقود إلى الانبات يمكن والمؤكد يسبب حالة سكون. سأقصر على العوامل المختلفة المسببة للسكون والطرق المختلفة لانهاء السكون.

انبات البذور يمكن ان يتوقف بغياب بعض العوامل الخارجية التي هي ضرورية لحدوث هذه العملية. لذلك في غياب الماء أو درجة الحرارة المناسبة أو الخليط المناسب من الغازات يتوقف الانبات. مع ذلك بذور كثيرة يمكن ايجادها في عوامل مهيئة للانبات ولكنها لا تنبت. هذه بسبب بعض العوامل الداخلية. يمكن ان تكون القصرة القوية الغير نفاذة للماء أو الغازات أن تقاوم نمو الجنين. أو عدم نضوج الجنين أو احتياجه لفترة بعد النضوج أو الاحتياج لاضاءة معينة أو درجة حرارة معينة أو وجود مادة تمنع الانبات.

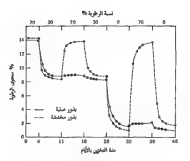
القصرة القوية Hard seed coat

كما ذكر سابقا القصرة يمكن أن تسبب السكون بثلاثة طرق 1- بحرسان البلرة من الماء 2- بحرمان البذرة من الغازات 3- بمقاومة نمو الجنين

حرمان البلدة من الهاء Depriving the seed of water بدور ذات قصرة قوية غير نفاذة للماء. في هذا المجال العائلة البقولية leguminosae لها اكبر عدد من الانواع (18). زيادة على ان بذور البقوليات لها قصرة قوية كذلك لها غطاء خارجي شمعى (13). بعض هذه البذور غير نفاذة تماماً للماء. عاصل قوة القصرة في البذور عاملا وراثيا. مع ذلك على الاقل في حالة واحدة قوة القصرة تحددها عوامل خارجية. كروكر Trocker (11) لاحظ بفور القرنفل الابيض الحولا عضائل تضيح خلال فصل ساخين جاف، ولكنها غير قوية عندما تنضيح خلال فصل ساخين جاف، ولكنها غير قوية عندما تنضيح خلال فصل ساخين جاف، ولكنها غير قوية عندما تنضيح خلال جوّ ممطر.



شكل 1.22: رسم تخطيطى لبذرة شجرة الترمس lupine يوضح الجسراً الأوسط من العرم hiluin والأسجة الملاصقة. (After B.O. Hyde. 1954. Ann. Botan. 1.241.)

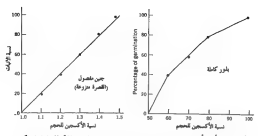


شكل 2:22 : التغير في المحتوى العالمي لبذور القرنفل الأبيض متنقلة مرَّة يعد الأخرى إلى حجرات تحتوى على نسب مختلفة من الرطوبة النسبية. . (After E.O. Hyde. 1954. Ann. Botan. 18:24.)

هايد Hyde (25) لهي دراسة لبعض بذور البقوليات وصف طريقة جيدة السادكم في الماء الداخل إلى البذور. في بعض بذور البقوليات (مثل arboreus) الماء يدخل فقط من النقير hilar fissure. هايد وجد أن امتصاص الماء بهذه البذور يتحكم فيه نسيج هيجرو سكوبي يتكون من شق hilar fissure (شكل 1-22). عندما تكون الرطوبة النسبية عالية النسيج يتفخ ويقفل الشق لمنع امتصاص الماء، وعندما تكون الرطوبة النسبية منخفضة ينفتح الشق ليسمح للبذرة أن تجف.

هذا يعنى جفاف البذرة لابد الحدوث، تحت هذه الظروف يمكن التأكد منها بقياس المحتوى المائى لبذور القرنفل الأبيض معامل القصوه scarified والغير معامل unscarified بعد تعريضها إلى درجات رطوبة مختلفة. هذه البذور لها نفس طريقة تحكم امتصاص الماء كما في بلور الترمس. المحتوى المائى للبذور التي قصرتها لم تعامل لن تزيد عند نقلها من نسبة رطوبة منخفضة إلى عاليه وتنخفض عند تنقل البذور من نسبة رطوبة عالية إلى منخفضة. المحتوى المائى للبذور الذى عوملت قصرتها بالعكس تزيد وتنقص بالنسبة للمعاملة بالرطوبة كما يتوقع من بذور نفاذة للماء. معاملة القصرة scarification تجعل القصره نفاذة للماء و، أو الغازات. العلاقة المذكورة اعلاه موضحة في شكل (2-22).

حومان البذرة من الفازات Depriving the seed of gases : من الغريب أن بذور كثيرة نفاده للغازات (31). المثال المعروف لعدم النفاذية هذه هو الزنتيوم xanthium . في تمرة bur الزنتيوم هناك بذرتين أحدها في الجانب العلوي وتسمر , البذرة العلوية والاخرى في الجانب السفلي وتسمى البذرة السفلية. كروكر 10) Crocker) وجد ان قصرة البذرتين نفاذه للماء وأن البذرة السفلية تنبت بسرعة تحت ظروف عادية من الرطوبة ودرجة الحرارة. البذرة العلوية لا تنبت تحت هذه الظروف إلا اذا كان القصرة تقبت أو نزعت. مع هذا لو البذرة العلوية وضعت تحت نسبة عالية من الاكسجين فانها تنبت بسرعة. أجمع كروكر أن قصرة البذرة العلوية تحدد دخول الاكسجين إلى الجنين إلى حد عدم وصول الحد الادنى من الاكسجين اللازم للانبات. تعرض البذور لتركيزات عالية من الاكسجين يتغلب على توقف الانبات. بحوث اخيراً قام بها شل Shull (45،44) وتورنتن thornton (48) اوضحا دقة ملاحظة كروكر. لقيد شرحا بوضوح أن الجنين العريان من البذرة العليا والسفلي يحتاج إلى كمية أقل من الاكسجين من البذرة الكاملة، وبزيادة درجة الحرارة تقل احتياجها من الاكسجين. الجنين العريان من البذرة العليا يحتاج 1.5% Oz في 21°م و 0.9% Oz في 30°م لاعطاء 100% انبات. عندما تترك البذرة العليا كاملة احتياجها من الاكسجين يزيد بكمية كبيرة حتى تنبت. تحتاج إلى اكسجين صافى في 21°م و 80% اكسيجين في 30°م لتعطى 100% انبات. بعض نتائج تورنتن موضحة في شكل 22-3. لم يوضح إلى حد الآن ما اذا كان تحديد كمية الاكسجين بقصرة البذرة تؤخر التحول الغذائي لدرجة تمنع الانبات، وإلا تركيزات عالية من الاكسجين لها مهام أخرى التي تزيد من الانبات. مثلا ويرنج وفودا Wareing and Foda (61) يعتقـدا أن تركيزات مرتفعة من الاكسجين تسبب تأكسد مثبط موجود في البذرة العليا ولهذا يسمح للانبات.



شكل 23:2 تأثير الأكسجين على إنبات بذور الزنتيوم العلوية. درجة الحرارة 21°م لاحظ الفرق الكبير في الاحتياج للأكسجين الإنبات مايين الجنين والبذور الكاملة.

(Data from N.C. Thornton. 1935. Contri. Boyce Thompson Inst. 10:201.)

مقاومة نمو الجنين Mechanically restricting the growth of the embryo. المقصرة يمكن ان تكون نفاذة للماء والاكسجين ولكنها تؤثر في حالة السكون في البذرة. مثلا بذور نبات الأمرنس hamananthus retroflexus) pigweed إليارة مثلا بذور نبات الأمرنس في المقدرة للماء والاكسجين ولكنها قوية تقاوم زيادة الجنين (32). هذه البذور احيانا تبقى في حالة سكون ولكنها حية لعدة سنوات.

عندما يمنع الأنبات بمقاومة القصرة لنمو الجنين أو عدم نفاذيتها للماء أو الاكسجين، ممكن انهاء حالة السكون بمعاملة القصرة scarification. هذا المصطلح استعمل لتعريف معاملة القصرة لتصبح نفاذة للماء و أو الاكسجين أو إضعاف القصرة حتى لا تقاوم نمو الجنين. المعاملة ممكن تعمل بعدة طرق يمكن تقسيمها إلى قسمين عامين (1) المعاملة المكانيكية mechanical و (2) معاملة كيميائية chemical scarification. المعاملة الميكانيكية للبذور ذات القصرة الصلبة تتأثر بأى معاملة التي تشق أو تخدش القصرة مثل رج البدور مع أى مادة حكاكة (مثل الرمل) أو تجريح أو ثقب المقصرة بسكين. الشقوة أو الجروح الناتجة من هذه المعاملة تزيد الانبات بنقصان مقاومة القصرة المجنين.

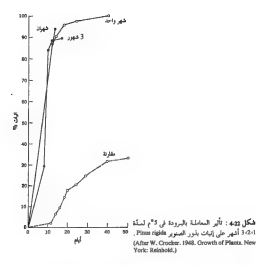
المعاملة الكيميائية كذلك مؤثرة في انهاء السكون المسبب بالقصرة. اغماس البذور في حامض مركز مثل حامض الكبريتيك أو في المذيبات العضوية مثل الاسيتون أو الكحول ينهى هذا النوع من السكون. حتى الماء المعلى يمكن ان يمكن معاملة مؤثرة في هذه الحالة. كما هو في المعاملة الميكانيكية، المعاملة الكيميائية تنهى السكون باضعاف القصرة.

عدم نضوج الجنين Immature embryo

ما بعد النضوج After ripening

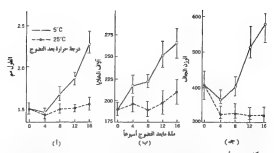
عدد كبير من النباتات تنتج بذور لا تنبت في الحال، ولكنها تنبت بعد فترة من الزمن تحت ظروف ملائمة للانبات. عامل معتمد عليه الانبات في هذا النوع من البذور هو فترة ما بعد النضوج. في الطبيعة يحدث ما بعد النضوج خلال الفترة مابين سقوط البذرة في الأرض في الخريف وانباتها في الربيع التالمي. خلال هذا الوقت البذور تكون مغطاة بالاوساخ وثلج الشتاء.

بعد النضوج يحدث لبمض الانواع خلال فترة التخزين الجاف ولأنواع أخرى الرطوبة ودرجة الحرارة المنخفضة ضروريان، الاخيرة تسمى التبريد الرطب المنخفضة ضروريان، الاخيرة تسمى التبريد الرطب يحدث فى الطبيعة عندما تسقط البذور فى الخريف ثم تغطى بالتربة الباردة والاوساخ والتلج. الانسان تعلم كيف ينقل ويطور ما فى الطبيعة بهذا الخصوص باختراع طرق للتبريد الرطب الصناعى. فى التبريد الرطب الصناعى طبقات من البذور بينها طبقات من تربة الاسفاقت التريد الرطب الرطبة أو مادة أخرى مناسبة وتخزن فى درجة حرارة منخفضة.



تأثير التبريد الرطب الصناعى على انسات بذور الصنوبر pinus rigida يمكن ملاحظتها في شكل 422.

لأن العديد من الباحثين اشاروا إلى فترة عدم النضوج كسكون أو فترة كمون. المضمون أن لا يحدث أى شيء في الجنين خلال هذه الفترة. بعد ذلك دراسات كثيرة أوضمحت ان نشاطات فسيولوجية كثيرة يمكن ملاحظتها خلال ما يسمى مابعد النضوج أو فترة السكون (39.37). تأثير فترة مابعد النضوج ودرجة الحرارة على نمو الجنين في بذور الكرز cherry يمكن ملاحظتها في شكل 2-5.



شكل 5:-22 تأثير وقت درجة حرارة مابعد التضويح على النمو والوزن البجاف للجنين في يذور الكرز cherry (أ) طول الجنين، (ب) عدد الحلايا للجنين، (ج.) الوزن الجاف للجنين. الخطوط الممودية تمثل الفروق وزيادة أو نقصان) من المتوسط.

(After B.M. Pollock and H.O. Onley. 1959, Plant Physiol, 34:131.)

احتياجات معينة من الضوء Specific light requirements

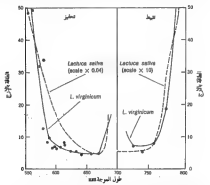
تختلف البلور اختلافا كبيراً في تأثر انباتها بالضوء. بعض البلور حاجتها ضرورية للضوء لحدوث الانبات. في بلور أخرى تعرضها للضوء تمنع انباتها، وما زال في آخرى الانبات له علاقة بالتزامن الضوئي، أي ان التغير في فدرات الضوء والظلام. هذا كله يمكن ان يصبح اكثر تعقيداً بالحقيقة ان درجة الحرارة يمكن أن تتفاعل مع الضوء في انبات كثير من البلور.

كما هو في معظم البحوث عندما يكون الضوء عامل مساعد، يسحث عن التأثير الاحسن من مختلف اطوال الموجات. تأثير مختلف الالوان من الضوء لزيادة ونقصان الانبات في بذور السلاطة grand rapids lettuce (6) والفلفل (65) وتقصان الانبات في بذور السلاطة pepper حصل عليها تصف أن الضوء الاحمر يزيد (حد أقصى 660 mm) والضوء الاحمر ينقص الانبات (حد اقصى 735 mm). مجموعة دراسات قام بها علماء حكومة بتزفيل ميرلاند قدمت دليل على وجود نظام صبغي يمتص في هذه الموجات. الصبغة سميت فيو كروم phytochrome, تأثير الوان الطيف في زيادة

ونقصان انبات بذور السلاطة والفلفل موضح في شكل 22-6.

مناقشة مستفيضة لتأثير الضوء على انبات البذور أوسع من أن تحتويه في هذا الكتاب. حيث أن كمية كبيرة من هذه الدراسة أجريت على بذور السلاطة grand rapids ستكون ميزة لنا لمناقشة النتائج المهمة للبحوث ونذكر البحوث الاخرى عندما تكون زيادة أو متغيرة من هذه النتائج.

تأثير الإمتصاص Effect of imbibition : بورثويك Borthwick ومن معه (7) وجدوا ان إستجابة بذور السلاطة للضوء يمكن تغييره بالفترة الزمنية التي تسمح فيها البذور لامتصاص الماء قبل تعريضها للضوء. زيادة الإنبات بالضوء الاحمر تزيد بزيادة وقت التعريض إلى 10 ساعات حيث المنحني يستوى. مع ذلك لو البذور سمح لها بالامتصاص لمدة 20 ساعة إستجابة الانسات تنقص. بالعكس تأثير الضوء



شكل 22.6 : تأثير ألوان الطيف بزيادة ونقصان إنبات بذور Lepidium virginicum و Lectua sativa إلى 50%. (After E.H. Toole et al. 1956. Ann. Rev. Plant Physiol. 7:299. Redrawn from

E.H. Toole. 1959. Am. Assoc. Advan. Sci; Washington, D.C 55:89.)

الفوق الأحمر المثبط ييدو أنه ينقص بزيادة فترة الامتصاص قبل التعريض إلى 10 ساعات. ومع هذا حساسية بذور السلاطة للضوء الفوق الاحمـر تزيـد عندمـا تمتص البذور الماء لاكثر من 20 ساعة.

التأثير المعاكس Reversible effect : الواقع أن تحفيز وتثبيط الانبات بالضوء الاحمر والضوء الأخمر يمك إعكاسه. مكتشف هذا بورثويك ومن معه (6). لقد وجدوا أن تحفيز انبات بلور السلاطة بالضوء الاحمر يمكن إعكاسه إذا إتبع مباشرة بالضوء الفوق الاحمر. لو عوملت البذور مرة أخرى بالضوء الاحمر فان الانبات يزيد. بمعنى آخر أن هذا النظام يمكن اعكاسه عدة مرات. آخر معاملة تحدد استجابة البلور (جدول 22-1).

هذا التأثير المماكس لتأثير معاملات الضوء الاحمر والضوء الفوق الاحمر على الانبات وجد كذلك في بذور الفلفل (55) وبعدهما في عدة بذور (63.62.30). نظام الضوء الاحمر والضوء الفوق الاحمر المنشط في بذور السلاطة يشابه وتقريبا مطابق الضوء الاحمر والفوق الاحمر لنظام الفيتوكروم

جلول 1:22 : تحفيز وتثبيط الانبات بالضوء الأحمر (R) والضوء الفوق الأحمر (l). البذور عرضت للضوء في 25°م ثم سمح لها بالانبات في 20°م. لاحظ إمكاس المماملات الممختلة.

الاتبات في 20°م %	الاضياءة
70 .	R
6	I—R
74	R-I-R
6	1RIR
76	R—I—R—I—R
7	I—R—I—R—I—R
81	R-I-R-I-R-I-R
7	IRIRIR

(Reprinted from "Action of Light on Lettuce-seed Germination" by H.A. Borthwick, S.B. Hendricks, B.H. Toole, and V.K. Toole, Botanical Gazette 115:102 by permission of The University of Chicago Press. Copyright 1954.

الذى وجد نشط فى تزهير بعض النباتات، وزيادة اقراص اوراق الفول وتعريض البادرات للضوء المناعج المناعج المناعج المناعج المناعج المناعج المناعج المناعج المناعج الفوق الاحمر تتحكم فيه صبغات الفيتو كروم. الفيتو كروم هو تفاعل ضوئى بحت اوضح هذا إكوما وثايمان Ruma and thimann (27) لقد اوضحا ان التفاعل مستقل عن درجة الحرارة والاكسجين.

عامل الوقت Time factor: لنحصل على اعكاس تام لتأثير الضبوء الاحمر يجب ان يتبع مباشرة بالضوء الفوق الاحمر ، لو الضرء الفوق الاحمر تأخر يقل تأثيره في تنبيط الانبات. تول ومن معه Toole et-al وجدوا أن يفور السلاطة لا تتأثر للضرء الفوق الاحمر . تقريبا هذا الوقت يكون فيه الاحمر التي تقويا هذا الوقت يكون فيه الممليات التي تقود للإنبات وصلت مرحلة متقدمة ولا يمكن إعكاسها.

تأثير درجة الحرارة Temperature effect الماية تحكم الضرء في انبات البلادر في حالات كثيرة لها علاقة بدرجة الحرارة. يمكن ملاحظة هذا في جدول 2-22 الذي يوضح نقصان في الحساسية للضوء بزيادة درجة الحرارة فوق 25° م (31). في الواقع أن تحفيز الانبات بالضوء الاحمر يمكن اعكاسه بالحرارة كما يمكن اعكاسه بالضوء الأحمر.

مثال أكثر تعقيداً لعلاقة الضوء بدرجة الحرارة في إنبات بدور الفلفل (lepidium مثال أكثر تعقيداً لحضلت البذور في (virginicum). يمكن الحصول على درجة قصوى من الأنبات إذا حفظت البذور في درجة حرارة باردة قبل التعريض للضوء الآحمر، وبعد التعريض تحفظ البذور في درجة حرارة عالية نسبياً لمدة من الزمن (55). يمكن ملاحظة هذه العلاقة في جدول 2-3-2.

الاحتياج إلى درجة حرارة معينة Specific temperature requirements

بمناقشة العوامل المختلفة لإنبات البلور ذكرنا عدة مرات أهمية درجة الحرارة في زيادة أو انهاء السكون. بلور كثيرة تحتاج لفترة تبريد في حالة رطبة للحصول على انبات عالى. التبريد الطبيعي والصناعي يفي بهذا الغرض. بعد المعاملة بالتبريد الانبات يحدث في أغلب الاحيان في درجة حرارة حوالي 20°م. في بعض البذور الاحتياج للتبريد يتغير بعمر البذرة. مثلا بذور الخردل brassica بيادة تحتاج قطعيا للمعاملة بالبرودة بعد الحصاد مباشرة ، هذا الاحتياج ينقص بزيادة عمر البذرة (64). بعد الحصاد مباشرة 97% انبات يحدث في 10 أو 15°م، و 63% في 20°م و 8% من البذور تنبت في 20°م، مع ذلك بعد 3 اسابيع 95% من البذور تنبت في 25°م، حساسية البذور إلى درجات الحرارة العالية تختلف اختلافا كبيراً. في بعض يمكن أن تبقى لمدة طويلة، بينما في الاعرى كما في حالة B. juncea تفقد الحساسية بعد 3 سابيع . في بذور كثيرة تبادل درجات الحرارة تعطى حداً اقصى من الانبات. في جدول 222 : تأثير درجة الحرارة على تحكم الضوء في إنبات البذور لنوعين من بلور السلاطة بعد تعييض المبدور قطيء أو الظلام.

إنبات البذور % تحت		ed 900 21 - 4- a 10 a.s	
الطبادم	العدوء الأحمر	نوع البذور ودرجة حرارة االانبات	
 		White Boston	
95	99	10	
78	99	15	
57	98	20	
0	1	25	
		Grand Rapids	
52	94	15	
40	96	20	
10	96	25	
0	i	30	

(After E. H. Toole. 1959. P.89. In R. B. Withrow (ed.), Photoperiodism and Related Phenomena in Plants and Animals. American Association for the Advancement of Science, Washington, D.C. 55.89.

جدول 2-2: علاقة الضرء ودرجة الحرارة في إنبات بذور الفلفل Lepidium virginicum عرضت البذور للضوء الأحمر في منطقة 5000 - A 700

الانبــات %		درجة الحرارة "م	درجة الحرارة °م
يذور غير معرضة	بذور معرضة	من اليوم الثالث إلى السادس	اليومين الاولين
0	37	15	15
0	41	25	25
0	92	25	15
0	32	15	25

(After E.H. Toole et al. 1955, Plant Physiol, 30:15.)

بعض البلور كما في poa pratensis تبادل درجة حرارة منخفضة ودرجة خرارة عالية لعدة مرات تعطى أحسن النتائج. لقد سبق وان ذكرنا كيف تبادل لممرة واحدة من 12 إلى 25°م مع تأثير الضوء على بذور الفلفل يمكن ان تعطى زيادة في الانبات عالية (جدول 2-22).

كما في بذور أخرى كثيرة درجات الحرارة المنخفضة تزيد انبات بذور السلاطة الحسامة للضوء grand rapids ودرجات الحرارة العالية تقص منه. في الوقت الحاضر معلوماتنا قليلة على مكانيكية زيادة الانبات بالمعاملة في درجات حرارة منخفضة وبالعكس في درجات الحرارة العالية. مع ذلك لقد لوحظ أن درجات الحرارة المنخفضة ممكن أن تحل محل الضوء الاحمر في زيادة عدول 4.22: تأثير الضوء الفوق الأحمر على إنبات بدور السلاطة المقوم الفوو الأحمر في زيادة في درجات منخفضة (2°م). التعريض لمدة 5 دقائل للفوء الفوق الأحمر المعاملة بالمووة مباشرة. يدور المقارنة انتصت الماء وانبت في 25°م بعد أو قبل المعاملة بالبرودة مباشرة. يدور المقارنة انتصاب الماء وانبت في 25°م معلول الملة وعرضت للاضاءة الحمراء أو فوق الحمراء بعد 15 ساحة من بداية الاستعاص، نسبة تثبيط المعاملة بالضوء القوق الأحمر حسبت على أساس المقارنة في الظلام.

إبات %	تيط %	المعاملة قبل الافتقال إلى 25°م للانيات
80	6	يوم واحد في $^{\circ}$ م بعدها ضوء أحمر
-	30	مقارنة في الظلام
73	14	ا ماعة $^{\circ}$ ناعة $^{\circ}$ م يعدها ضوء فوق أحمر بعدها يوم في $^{\circ}$ م $^{\circ}$
_	51	مقارنة في الظلام
		3 أيام في 2°م بعدها ضوء فوق أحمر
23	59	مقارنة في الظلام
_	77	1.5 ساعة في 25°م بعدها ضوء فوق أحمر بعدها في 3 أيام في
29	63	,°2
-	92	مقارنة في الظلام
_	92	°25م و 5 دقائق ضوء أحمر
70	5	°25 مْ وَ 3 دقائق ضَوْء فوق الأحمر
_	17	°25 م مقارنة في الظلام

(After H. Ikuma and K. V. Thimann, 1964, Plant Physiol, 39:756.)

الانبات في بذور السلاطة الحساسة للضوء (27). اذا اخذنا الوقت في الاعتبار فان التأثير المحفز لدرجات الحرارة المنخفضة أقل فعالية من الضوء الاحمر. (جدول 422). يمكن ملاحظة من جدول 422 أن الضوء الفوق الاحمر لا يمكن إلغاء تأثير زيادة درجات الحرارة المنخفضة، هذا يقترح أن زيادة درجات الحرارة المنخفضة، هذا يقترح أن زيادة درجات الحرارة المنخفضة للإنبات تؤثر في نظام آخر غير الذي يتحكم فيه الفيتوكروم (27،3).

وجود مثبطات الانبات Presence of germination inhibitors

مركبات كثيرة يمكن تسبب تثبيط الانبات. أى مركب سام لأى عملية حيوية عامة طبعاً يسبب تثبيطا للإنبات بل ويقتل البلدور إن وجد بكميات كافية. نحن لا نهتم هنا بهذا الشكل من التثبيط بل بالمعوقات المنتجة طبيعيا في البلور. هذه المركبات في الغالب هي السبب في السكون، ودائما تعمل بايقاف بعض العمليات الضرورية للإنبات. مثبطات الانبات الطبيعية مع ذلك لا تنقص من حيوية البلور أو تسبب نمواً غير عاديا في البادرات بعد الانبات.

المثيطات الطبيعية ليس محصورة في جزأ معين من البذرة ويمكن ان توجد حتى في تركيبات غطاء البذرة (مثلا قنابات بذور الشوفان تحتوى على مثيط). مثيطات الإنبات موجودة في لب الشمرة أو في عصير الفواكه المحتوى على مثيطات الإنبات موجودة في لب الشمرة أو في عصير الفواكه المحتوى على البذور، وقصرة البذرة، والإندوسيرم والجنين.. النخ، هذه المثيطات راجعها إفنارى Evenari كثير ومتوزع في البات. بعض مثيطات الانبات الطبيعية التي عرفت هي كومرين coumarin وحامض البرسورييك parasorbic acid والأمونيا والافتاليدز bhthalids وحامض الفيروليك dehydracetic acid وحامض الديهيدر استيك dehydracetic acid والابسرن abscisin II وحامض من الديهيدر استيك dehydracetic acid في شكل 2-7.

فى تركيزات منخفضة جداً مايين خمسة وعشرة جزأ فى العليون ابسرن II يوقف انبات بلور السلاطة من نوعى attraktion و thohlblattriger butter و attraktion تماماً. سنكله وسنكله Sankhla and Sankhla الرسطة (43) Sankhla and Sankhla المسلاطة بالابسرن II يمكن معاكسته بتركيزات من الكاينتين صغيرة كواحد فى العليون. من الملحفظ أن نفس البحث الجبرلين لا يمكن ان يعاكس الابسرن II. كل من الكاينتين والجبرلين معروفان تأثيرهما المحفز لإنبات بذور السلاطة.

مركبات تحفز الإنبات Compounds stimulating germination

تحفيز الانبات باستعمال مركبات عديدة أوضح مرات عديدة على بذور محتلفة. من محفزات الانبات العديدة المعرفة، والاكثر شعبية والاستعمال هو متخلفة. من محفزات الانبات العديدة المعرفة، والاكثر شعبية والاستعمال هو التابيوم نيت—ك-باس) والايثيل—ن (للهيك) والتابيرلين والكاينتين لهم خاصية في بعض الحالات تحل محل الاحتياج للضوء في البذور الحساسة للضوء. هل هذا احلال محلحقيقي من عدمه لازال مختلف عليه. مع ذلك هذه المركبات تحفز الانبات في الظلام (33.63-43).

إنه واضحاً من مناقشتنا للسبات وانبات البلور ان هناك عوامل كثيرة تتحكم في ظهور الجنين من البلرة. المقاومة المكانيكية للقصرة ونفاذيتها يمكن ان تكون عوامل مهمة في الانبات. الجنين يمكن ان يكون غير ناضج أو الحاجة لفترة مابعد النضوج دائما تساعدها درجات الحرارة المنخفضة وحالات الرطوبة قبل ان يحدث الانبات. بذور معينة لها احتياجات معينة من الاضاءة ودرجة الحرارة، وفي حالات كثيرة هذه العوامل تتداخل. اخيراً تثبيط تحفيز الانبات يمكن أن يتحكم فيه عدة مركبات طبيعية وصناعية.

السكون في البراعم Bud dormancy

قبل النمو الخضرى أو الزهرى براعم كثيراً من انواع النبـات تمـر في فتـرة

شكل 7.22 ; التركيب الجزيفي لمخمسة مثيطات إنبات. كومارين دابهـدوا استيك أفتاليـدز بارسووبك والمهروليك. سكون، نمو الاشجار في المناطق المعتدلة عامة ما تمر براعمها في حالة سكون في أو اخر فصل الصيف، وخروجها من هذه الظاهرة في الربيع التالى لتعطى الاوراق الجديدة والنمو الزهرى. هذا النوع من السكون في البراعم عامة ماتكسوه بالمعاملة في درجات الحرارة المنخفضة، هذا مساوى لما ذكر في البذور التي تحتاج للبرودة للإتبات. هذا أن كثير من انواع الشجر التي براعمها في حالة سكون يمكن أن تبقى كذلك إلى الأبد لو وضعت في درجات حرارة دافعة في الصوب الرجعة, مع ذلك لو عرضت لدرجات حرارة منخفضة (0-10م) لمدة من الزمن ثم رجعت إلى مكان دافيء السكون ينتهى والنمو يبذأ.

التزامن الضوئي والسكون في البراعم Photoperiodism and bud dormancy

يتهيأ لنا أن للرجة الحرارة المنخفضة دور في تكوين السكون كما هو في إنهائه. مع ذلك بالنسبة لتكوين السكون، براعم اشجار الخشب تستجيب اكثر لطول اليوم من درجات الحرارة المنخفضة، انظر مراجعة ويرنج Wareing (60) في الواقع تقصير طول اليوم مع دخول فصلى الخريف والشتاء عامل مهم لسكون البراعم في الاشجار. ذلك ان ويرنج (85،95) اوضع أن السكون في براعم الاشجار ظاهرة يسببها التزامن العنوئي حيث تتكون من اليوم القصير وتتهي باليوم الطويل.

استقبال المحفز العنوائي Perception of Fight stimutus. في مناقشة سابقة عرفنا أن مكن استقبال محفز التزامن الضوئي للتزهير في الاوراق. مع ذلك في حالات عديدة خالة السكون في البراعم هي خاصية اشجار الخشب التي تفقد أوراقها قبل دخول فصل الشتاء. مشكلة علاقة التزامن الضوئي مع السكون في البراعم في غياب العضو الذي يستقبل المحفز وجد لها الحل ويرنج (85). وجد أن براعم بادرات الخوخ (fagus sylvatica) الذي لا تحتوي على اوراق تستطيع ان تستقبل الترامن الضوئي، ينتهي فيها السكون تحت نظام اليوم الطويل ويقي فيها السكون تحت نظام اليوم الطويل ويقي فيها السكون تحت نظام اليوم الطويل ويقي فيها السكون تحت نظاء اليوم الطويل ويقي فيها السكون تحت نظاء اليوم الطويل السكون في

جدول 22-5: تأثير أول الفترة الضوئية على إنهاء السكون في براعم الخوخ.

الوقت إلى 50% من النبات تكسرت فيها السكون يومياً		مجموع عدد الباتات	فرة الاضاءة اليومية صاعة
_	0	11	12
48	5	12	16
14	9	11	20
14	11	11	24

(After P. F. Wareing, 1953, Physiol Plant, 6:692.)

براعم الخوخ يمكن أن يحدث بدون المعاملة في درجات حرارة منخفضة.

ليس دائما في السكون تكون البراعم هي التي تستقبل التزامن الضوئي. مثلا في البادرات النامية للآسر acer pseudoplatanus والروبينيا robinia pseudacacia تستقبل التزامن الضوئي من خلال أوراقها الكاملة النمو (S9).

كما هو فى محفر الترهير، استجابة البراعم للتزامن الضوئى تتحكم فيه طول فترة الظلام وليس طول النهار. لذلك ويرنج (58) أوضح مع أن براعم الخوخ تبقى فى سكون تحت فترة ضوئية قصيرة، تبادل فترات ضوئية قصيرة بفترات ظلام قصيرة تنهى السكون. كذلك أوضح كيف تكسير فترة ظلام طويلة، التى فى العادة تحافظ على السكون فى البراعم، باضاءة لمدة ساعة واحدة كافى لإنهاء السكون.

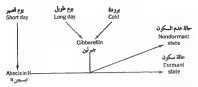
الهرمون المسبب للسكون Dormancy- inducing hormone

الدلاكل قوية أن مستقبل التزامن الضوئى في السكون في البراعم هي الاوراق والبراعم. حيث أن السكون يبدأ بعد استقبال محفز التزامن الضوئى. افتراض مقبول هو أن استقبال المحفز يسبب بعض التغيرات تقود إلى إنتاج الهرمون المسبب للسكون. أول من اقترح أن السكون في براعم الاشجار تتحكم فيه مادة مثبطة للنمو تنتج في البراعم كان همبرج (21) Hemberg بهمبرج وضع إفتراضه على الحقيقة أن مستوى مثبطات النمو في البراعم يزيد مع السكون وينقص عندما

ينتهى السكون. منذ بحوث همبرج عدد من البحوث عملت على مختلف انواع الاشجار لعلاقة مستوى مثبطات النمو مع تكويين وانهاء السكون (38،24،2). ومما يتفق مع مناقشتنا السابقة على دور التزامن الضوئي في السكون في البراعم أن تسبب السكون تحت نظام اليوم القصير في بعض انواع النبات موازيا مع زيادة مثبطات النمو في البراعم والاوراق (42،38،35).

في كل البحوث السابقة، يمكن الحصول على السكون بمعاملة بادرات نامية بمستخلص أوراق نفس نوع النبات. الخطوة الثانية هذه مع ذلك أوضحها إيجلس وويرنج Bagles and Wareing (15) حيث وجدا أن عندما يعطى مستخلص الميثانول المنقى جزئيا من اوراق شجر البتولا brich إلى أوراق شتلات البتولا تحت نظام ضوئي يستعمل عادة للنمو الربيعي، يقف النمو ويتكون السكون في البراعم. كذلك وجدا ان تأثير المثبط المستخلص يمكن أن يتغلب عليه حامض الجبرليك. هذا الاكتشاف الأخير لم يكن مفاجىء حيث ان الجبرلين معروف في إنهاء السكون في إنواع كثيرة من الاشجار. مع ذلك، هذه الحقيقة موافقة مع أن المحتوى الجبرليني يمكن ان يكنون له دوراً في التحكم في سكنون البراعم. احتياج كثير من البراعم للمعاملة بالبرودة لتكسير السكون ممكن يعني زيادة المحتوى الجبرليني إلى المستوى الذي هو يكسر السكون. الحقيقة أن التركيزات العالية من المواد المشابهة للجبرلين التي وجدت في النباتات طويلة الساق التي تحتاج للبرودة بالمقارنة مع نفس النوع قصير الساق (36.17)، هذا مع الاقتراح السابق أن مستوى المحتوى الجبرليني يزيد بالمعاملة بدرجة الحرارة المنخفضة. لذلك السكون في براعم اشجار الخشب يمكن التحكم فيه بمعادلة أو نسبة بين الهرمون المسبب للسكون والجبرلين. العلاقة سالفة الذكر موضحة في شكل 22-8.

الهرمون المسبب للسكون المصفى جزئيا المستخلص من أوراق شجر البتولا إيجلس وويرنج (15) اعطى إسم درميسن dormin. في بحث آخسر كورنفورت ومن معه Cornforth et-al (9) استخلص بلورات نقية من قليل من الدورمين من أوراق اشجار البتولا. الخواص الطبيعية والكيميائية للدورمين



شكل 22.2 : رسم تخطيطي لتلك العوامل التي تقود إلى تكوّن وإنهاء السبات في براعم الأشجار.

وجدت مطابقة للابسجن abscisic II. الآن أصبح معروفا بوجه عام أن الابسجن II والدورمين هما مصطلحان لوصف نفس المركب.

السكون في درنات البطاطس Dormancy of the potato tuber

السكون في براعم البطاطس مثل جيد للسكون في البراعم الباتات غير خشبية وغير عشبية. درنات البطاطس ساق متحورة أرضية مختزنة، تحتوى على عتبة براعم في اماكن يشار اليها عامة بالعيون "eyes" لو وضعت درنسات البطاطس المتكونة حديثا تحت ظروف ملائمة للنمو، فان البراعم لا تنمو. هذا ليس سببه السيادة الطرفية التي هي متفشيه في البطاطس، أوضح هذا وجود حالة السكون في البراعم المنفصلة من الدرنات. التحزين الجساف في 35°م أو التخزين الرطب في 20°م وجدت إنهما تنهيا السكون في براعم البطاطس، في الواقع درجات الحرارة المنخفضة ليس لها تأثير (50).

مواد مثبطة للنمو Growth - inhibiting substances

فى سلسلة من بحوث على السكون فى براعم البطاطس، همبرج Hemberg أن البطاطس الساكنة (22-21-20-19) أوضح أن مادة مستخلصة من قشرة درنات البطاطس الساكنة تستطيع أن تعاكس تأثير الأكسين (IAA) فى كشف انحناء بادرة الشوفان. مجموعة المثبطات التى استخلصها همبرج تتكون من مواد حامضية ومواد متعادلة. للمثبطات الحامضية ليس لها وجود عند انهاء السكون (23). تحليل

وفصل المواد بالورق اوضح ان المثبط الحامضي الموجود في قشور درنات البطاطس الساكنة هو مثبط β (57:3) β hinbitro (57:3) ومؤلط من مواد عضوية عرفها أو لا بنت كلارك وكفورد Bennet Clarck and Kefford) من ورق فصل المواد لمستخلص نبات. من الملاحظ أن المثبط β أخيراً استخلص من البراعم الساكنة لنبات القبقب (38) silver maple (39).

هناك علاقة بين زيادة ونقص مثبط β مع بداية ونهاية السكون في براعم البطاطس. مثبط β استخلص من البراعم الساكنة من على الاقل نوع واحد من شجر الخشب. في على الاقل بحث واحد (5) وضح ان أبسجن ΙΙ (أو درمين) في كميات قليلة جداً تستطيع تبيط نمو براعم البطاطس تماماً، يمكن أن يكون محتوى مثبط همبرج مثبط β هو الابسجن ΙΙ.

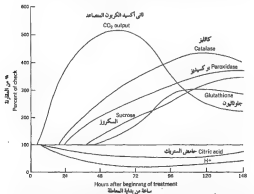
مركبات تنهى السكون في البراعم Compounds breaking bud dormancy

التحكم في إنهاء السكون له أهمية علمية وعملية. التحكم في وقت إنهاء السكون ببعض التغيرات البيئية معمليا، أو استعمال مركبات نشطة لمدة مرات سأيوضح لننا بعض المكانيكية الداخلة في السكون، وبهنا يمكن أن نزيد معلوماتنا على العملية بوجه عام. إنهاء السكون بطرق صناعية غالبا ما تساعد الفلاح بطريقة اقتصادية. مشلا إنهاء السكون في براعم درنات البطاطس المحصودة حديثا يسمح للزارعين بانتاج محصول ثاني. هذا طبعاً يعتمد على طول فترة النمو. بعض المواد الكيميائية التي يمكن أن تساعد على إنهاء السكون هي الإيثيلين كلورهيدرين Ethylenechlorohydrin والثايوريا والجبرلين.

الإثيابين كلورهدريس CICH,CH,OH) Ethylenechlorokydrin : بحوث مفصلة على قدرة مركبات مختلفة كثيرة على إنهاء السكون قام بها دينى (13،12) اللك أخرج إلى السطح مركب نشط خاص هو الإثيلين كلورهيدرين. لقد أثبت هذا المركب قدرة كبيرة في تسبيب نمو درنات البطاطس الساكنة، مما زاد جاذبية هذا المركب أن له مدى متسع مضمون مابين تركيزاته النشطه والسامة. زد على ذلك لقد أثبت الإثيلين كلورهيدرين نجاحاً كبيراً في إنهاء السكون في شجر الفاكهة عندما يعطى على شكل بخار.

تغيرات غذائية عديدة يمكن ان تعدث كنتيجة للمعاملة بالإنيلين كلورهيدرين دراسة تأثيره على السكون في براعم درنات البطاطس اوضحت ان هناك زيادة في التنفس ونشاط ازيمي الكتليز والبركسديز كذلك زيادة السكروز والجلوتائيون المنفس وبنشاط انزيمي الكتليز واليون الإيدروجيني ⁺H وتركيز حامض الستريك. تقريبا حامض الستريك يستهلك كمادة للتنفس وعندما ينقص هذا الحامض ينقص تركيز الايون الايدروجيني (11) هذه العلاقة يمكن ملاحظتها في شكل (2-22).

اللايوريا (NH,CSNH): مع أنها ليست مؤثرة كما في الإيثيلين كلورهيدرين، أثبتت الثايوريا انها مؤثرة في تسبب نمو درنات البطاطس الساكنة، ثايوريا لها تأثير غير عادى بانها يمكن أن تسبب نمو عدة مكونات البراعم في عين واحدة (11). بالمكس الإيثيلين كلورهيدرين يسبب نمو برعم

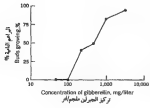


شكل 20-2: تأثير الايثان كاور ميدرين على أتحول الفذائي في درنات البطاطي. (Date of L.P. Miller et al. 1936, Contri. Boyce Thompson Inst. 8:41 Redrawn from W. Crocker. 1948, Growth of plants. New York, Reinhold.

واحد من كل عين. من الملاحظ ان انخفاض الاكسجين له تأثير تقريبا مساوى للنايوريا وهو تسبب نمو عدة براعم في العين (49).

العجراين Gibberellin: حالة خاصة يمكن ان تعمل للجبراين كمنهى للسكون في البراعم. بعكس الايثيلين كلورهيدرين والثايوريا فهو مركب طبيعى ويمكن أن يتداخل في التحكم في العوامل العامة للسكون في البراعم (انظر شكل 8-2.). في مناقشة سابقة عرفنا أن الجبراين له تأثير كبير على السكون في السيقان والبلور. يزيد من نموها عند اعطاءه. يمكن أن نعمل افتراضا معقولا وهو أن الحجرايين يستطيع انهاء السكون في البراعم، لقد تم هذ بنجاح على درنات البطاطس الساكنة (14). عامة في تلك الباتات التي تحتاج لفترة من الزمن في درجة حوارة منخفضة لانهاء السكون. شكل جبراين يمكن أن يحل محل المعاملة بالبرودة ويسبب إنهاء السكون. شكل

بحوث كثيرة عملت على تأثير الجبرلين على السكون في براعم البطاطس، الجبرلين يستطيع ان ينمى درنات البطاطس وهى لازالت على النبات (29) والدرنات المحصودة في أى وقت من فترة السكون. لذلك الجبرلين يسبب النمو في أى وقت من بداية تكوين الدرنات إلى نهاية فترة السكون (47). قدرة الجبرلين الفائقة في تسبيب النمو عندما يعطى بالرش لنباتات البطاطس 1،2،4 أسبوعاً قبل الحصاد يمكن ملاحظته في جدول 6-22.



شكل 10-22 تأثير المعاملة بالجبراين على إنهاء السكون في براهم خوخ الإلير تا peach عوملت الراهم في شهر مارس بصد الماساعة تحت 8° م. (Data of C.W. Donaho and D.R. Walker. 1957. Science 126:1178. Redrawn from A.C. Loopold. 1964. Plant growth and development. New York: McGrow-Hill.)

جدول 22-6: نسبة الدرنات النامية عند الحصاد من نباتات رشت أوراقها بالجبرلين 4: 2-1 أسبوع قبل الحصاد.

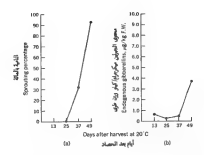
درقات نمت عند الحصاد %			
1 أسبوع	2 أسابيع	4 أسابيع	جيراين ملج/اتر
0.2	1.4	0.0	0
1.5	1.5	3.0	10
0.4	18.0	58.3	50
2.1	34.3	75.6	100
5.8	50.0	83.6	500

(After L. F. Lippert et-al. 1958, Plant Physiol. 33:132.)

كما ذكر سابقاً الجبرلين الداخلى في النبات يمكن أن يلعب دوراً في التحكم في السكون هذا الافتراض له الكثير من المناصرين في بحوث عديدة. مثلا في سنة 1959 نشر أن مواد مشابهه للجبرلين موجودة في درنات البطاطس وأن تركيزات أعلى يمكن ملاحظتها في الدرنات النامية من اللرنات الجديدة (46). لهذا إسميث وربابورت 75 Smith and Rappaport (جدا أن تركيزات الجبرلين الداخلية تبقى منخفضة خلال فترة السكون، ولكنها تزيد ثلاثة امثالها بعد بداية النمو (شكل 1-12).

اطلاق المورتات Gene derepresion

هناك دلائل على أن الخطوة الأولى في إنهاء السكون في براعم البطاطس يمكن يتعلق باطلاق المورتات (انظر فصل 19·17). المورتات في براعم البطاطس الساكنة موقوقة تماماً، هذا يعنى أن براعم البطاطس الساكنة ليس لها القدرة على تخليق الحامض النووى RNA في الداخل والكروماتين chromatin المفصول منه لا يستطيع مساندة تخليق DNA المعتمد على RNA حتى ولو وضع في محلول يحتوى على كل المكونات اللازمة (56). ومن جهة أخرى براعم البطاطس الغير ساكنة تسأند تخليق DNA المعتمد على RNA النشط.



ه كل 11-22: نسبة درات البطاطس النامية 11-22:) وستوى المحتوى من الجبرين في قضر البطاطس وراجعها خلال وبعد السكون، (After O.E. Smith and L. Rappaport. 1961. In R.F. Gould, . (وب). Am. Chem. 28:42.)

ثوان وبونر Tuan and Bonner (56) وجدا أن معاملة براعم البطاطس الساكنة بالايثيلين كلورهيدرين يسبب تخليق سريع RNA في البراعم (جدول 22-7). لقد اقترحا أن مكانيكية تأثير الإيثيلين كلورهيدرين في إنهاء السكون في البراعم يمكن باطلاق المورتات المربوطة. الحامض النبووي RNA الجديد وتخليق البروتين الناتج من هذا بعد ذلك تسبب نمو البراعم (انهاء السكون).

فى الفصل 19 عرفنا ان زيادة المجرلين GA إلى أنسجة بعض النباتات الساكنة تريد من تخليق RNA المجديد وكذلك تخليق البروتين. لهذا المجرلين يمكن ان يكون له القدرة فى إطلاق المورتات المربوطة. حيث الإيثيلين كلورهيدرين يشابه تأثير المجرلين على براعم المطاطس الساكنة. إنه ممكنا جداً أن المجرلين مثل الايثيلين كلورهيدرين ينهى السكون فى هذه البراعم باطلاق المورتات المربوطه.

جدول 22-7: تأثير الإشلين كلورهيدرين على النمو وتخليق RNA في براعم البطاطس الساكنة.

القياس	الأيام بعد معاملة الأيثيلين كلورهيدرين			
0	0	2	6	10
الوزن الطازج للبراعم ملجم	0.40	0.48	12,0	65.6
محتوى RNA ٤ جم/للبراعم	4.0	5.6	15.2	64.2
سرعة تخليق RNA م#جم/2.5 ساعة/للبرعم	0.03	0.08	0.86	2.5
سرعة تخليق RNA للبرعم DNA (ملاجم RNA تكون/لاجم 2.5/DNA ساعة)	0.020	0.048	0.37	0.23

(Data of D. Tuan and J. Bonner, 1964, Plant Physiol, 39:768, Taken from J. Bonner, 1956, Plant Biochemistry, p. 859, Academic Press, New York.

Summary ______

السكون في البراعم ظاهرة منتشرة في انواع كثيرة من النباتات، وهي ضرورة لحماية النبات سامحة للأنسجة المرستيمية الناعمة لتعيش خلال فصل الشتاء البارد بدون ضرر.

منذ التمرف على السكون كمملية في النبات تقدم العلم سريعاً لمعرفة هذه الظاهرة. تعلمنا كيف نتحكم فيها باستعمال مواد كيميائية أو بتغيير البيئة الخاصة صناعياً حتى نتوقع وقوع أو انتهاء السكون. الخطوات المؤدية إلى السكون أصبحت معروفة بوجه عام وهناك أمل كبير في تحليلها بالكامل في المستقبل. كما هو في عمليات النبات الاخرى يظهر أن عملية السكون تتحكم فيها منظمات النمو الطبيعية ومنها الجبرلين والسيتو كينين وحامض الابسيزيك ABA والاكسين AIA كلها لها علاقة بالعملية.

REFERENCES

- Bennet-Clark, T. A., and N. P. Kefford. 1953. Chromatography of the growth substances in plant extracts. Nature 171:645.
- Berrie, A. M. M. 1966. The effect of temperature and light on the germination of lettuce seeds. *Physiol. Plant.* 19:429.
- Blommaert, K. L. J. 1954. Growth and inhibiting substances in relation to the rest-period of the potato tuber. Nature 174:970.
- Blommaert, K. L. J. 1955. The significance of auxins and growth inhibiting substances in relation to winter dormancy of the peach. Dept. Agr. South Africa Sci. Bull. 368:1.
- Blumenthal-Goldschmidt, S., and L. Rappaport. 1965. Regulation of bud rest in tubers of potato Solanum tuberosum L. II. Inhibition of sprouting by inhibitor complex and reversal by gibberellin A. Plant and Cell Physiol. 6:601.
- Borthwick, H. A., S. B. Hendricks, M. W. Parker, E. H. Toole, and V. K. Toole. 1952. A reversible photoreaction controlling seed germination. Proc. Natl. Acad. Sci. 38:662.
- Borthwick, H. A., S. B. Hendricks, E. H. Toole, and V. K. Toole. 1954. Action of light on lettuce-seed germination. Botan. Gaz. 115:205.
- Bradbeer, J. W., and N. J. Pinfield. 1967. Studies in seed dormancy. III. The effects of gibberellin on dormant seeds of Corylus avellana L. New Phytologist 66:515.
- Cornforth, J. W., B. V. Milborrow, G. Ryback, and P. F. Wareing. 1965. Identity of sycamore "dormin" with abscisin II. Nature 205:1269.
- Crocker, W. 1906. Role of seed coats in delayed germination. Botan. Gaz. 42:265.
- 11. Crocker, W. 1948, Growth of plants. New York: Reinhold.
- Denny, F. E. 1926. Hastening the sprouting of dormant potato tubers. Am. J. Botan. 13:118.
- Denny, F. E. 1926. Effect of thioures upon bud inhibition and apical dominance of potato. Botan. Gaz. 81:297.
- nance of potato, Botan, Gaz, 81:297.
 14. Donaho, C. W., and D. R. Walker. 1957. Effect of gibberellic acid on breaking of the rest period in Elberta peach. Science. 126:1178.
- Eagles, C. F., and P. F. Wareing. 1963. Dormancy regulators in woody plants. Experimental induction of dormancy in Betula pubescens. Nature. 199:874.
- 16. Evenari, M. 1949. Germination inhibitors. Botan, Rev. 15:153.
- Harada, H., and J. P. Nitsch. 1959. Changes in endogenous growth substances during flower development. Plant Physiol. 34:409.
- Harrington, G. T. 1916. Agricultural value of impermeable seeds. J. Agr. Res. 6:761.
- Hemberg, T. 1947. Studies of auxins and growth-inhibiting substances in the potato tuber and their significance with regard to its rest period. Acta Hort. Berg. 14:133.
- Hemberg, T. 1949. The significance of growth-inhibiting substances and auxins for the rest period of the potato tuber. Physiol. Plant. 2:24.
- Hemberg, T. 1949. Growth-inhibiting substances in terminal buds of Fraxinus. Physiol. Plant. 2:37.
- Hemberg, T. 1950. The effect of glutathione on the growth-inhibiting substances in resting potato tubers. *Physiol. Plant.* 3:17.
- Hemberg, T. 1952. The significance of the acid growth-inhibiting substances for the rest period of the potato tuber. Physiol. Plant. 5:115.

- Hendershott, C. H., and L. F. Bailey. 1955. Growth inhibiting substances in dormant flower buds of peach. Proc. Am. Soc. Hort. Sci. 65:85.
- Hyde, E. O. 1954. The function of the hilum in some Papillonaceae in relation to the ripening of the seed and permeability of the testa. Ann. Botan. 18:241.
- Ikuma, H., and K. V. Thimann, 1960. Action of gibberellic acid on lettuce seed germination. Plant Physiol. 35:557.
- Ikuma, H., and K. V. Thimann. 1964. Analysis of germination processes of lettuce seed by means of temperature and anaerobiosis. Plant Physiol. 39:756.
- Lane, F. E., and L. F. Bailey. 1964. Isolation and characterization studies on the β-inhibitor in dormant buds of the silver maple, Acer saccharinum L. Physiol. Plant. 17:91.
- Lippert, L. F., L. Rappaport, and H. Timm. 1958. Systematic induction of sprouting in white potatoes by foliar applications of gibberellin. *Plant Physiol*. 33:132.
- Mancinelli, A. L., and A. Tolkowsky. 1968. Phytochrome and seed germination. V. Changes of phytochrome content during germination of cucumber seeds. Plant Physiol. 43:489.
- Mayer, A. M., and A. Poljakoff-Mayber. 1963. The germination of seeds. New York: Macmillan.
- Meyer, B. S., and D. B. Anderson. 1952. Plant physiology. Princeton, N.J.: D. Van Nostrand Co.
- Miller, L. P., J. D. Guthrie, and F. E. Denny. 1936. Induced changes in respiration rates and time relations in the changes in internal factors. Contri. Bovec Thompson Inst. 8:41.
- Negbi, M., M. Black, and J. D. Bewley. Far-red sensitive dark processes essential for light- and gibberellin-induced germination of lettuce seed. Plant. Physiol. 43:35.
- Nitsch, J. P. 1957. Growth responses of woody plants to photoperiodic stimuli. Proc. Am. Soc. Hort. Sci. 70:512.
- Nitsch, J. P. 1959. Changes in endogenous growth regulating substances during flower initiation. *Pourth Intern. Congr. Biochem.* 6:141, London: Pergamon Press.
- Olney, H. O., and B. M. Pollock. 1960. Studies of rest period. II. Nitrogen and phosphorus changes in embryonic organs of after-ripening cherry seed. Plant. Physiol. 35:970.
- Phillips, I. D. J., and P. F. Wareing. 1958. Effect of photoperiodic conditions on the level of growth inhibitors in Acer pseudoplatanus. Naturwiss. 13:317.
- Pollock, B. M., and H. O. Olney. 1959. Studies of the rest period. I. Growth translocation, and respiratory changes in the embryonic organs of the afterripening cherry seed. Plant Physiol. 34:131.
- Rappaport, L., L. F. Lippert, and H. Timm. 1957. Sprouting, plant growth, and tuber formation as affected by chemical treatment of white potato seed pieces.
 Breaking dormancy with gibberellic acid. Am. Potato J. 34:254.
- Rappaport, L., H. Timm, and L. Lippert, 1958, Gibberellin on white potatoes. Calif. Agr. 12:4, 14.
- Robinson, P. M., P. F. Wareing, and T. H. Thomas. 1963. Dormancy regulators in woody plants. Isolation of the inhibitor varying with photoperiod in Acer pseudoplatanus. Nature 199:875.
- Sankhla, S., and D. Sankhla. 1968. Reversal of (±)-abscisin II induced inhibition of lettuce seed germination and seedling growth by kinetin. Physiol. Plant. 21:190.

- Shull, C. A. 1911. The oxygen minimum and the germination of Xanthium seeds. Botan. Gaz. 52:453.
- 45. Shull, C. A. 1914. The role of oxygen in germination. Botan. Gaz. 57:64.
- 46. Smith, O. E., and L. Rappaport. 1959. Abstracts, Meeting Am. Soc. Plant
- Physiol., AAAS Meeting, San Diego, Calif.
 47. Smith, O. E., and L. Rappaport. 1961. Endogenous gibberellins in resting and sprouting potato tubers. In R. F. Gould, ed., Gibberellins. Am. Chem. Soc. 28:42.
- Thornton, N. C. 1935. Factors influencing germination and development of dormancy in cocklebur seeds. Contri. Boyce Thompson Inst. 7:477.
- Thornton, N. C. 1939. Carbon dioxide storage. XIII. Relationship of oxygen to carbon dioxide in breaking dormancy of potato tubers. Contri. Boyce Thompson Inst. 10:201.
- Thornton, N. C. 1953. Dormancy. In W. E. Loomis, ed., Growth and differentiation in plants. Ames, Iowa: Iowa State University Press.
- Toole, E. H. 1959. Effect of light on the germination of seeds. In R. B. Withrow, ed., Photoperiodism and related phenomena in plants and animals. Washington: Am. Assoc. Advan. Sci.
- Toole, E. H., H. A. Borthwick, S. B. Hendricks, and V. K. Toole, 1953. Physiological studies of the effects of light and temperature on seed germination. Proc. Intern. Seed Testing Assoc. 18(2):267.
- Toole, E. H., S. B. Hendricks, H. A. Borthwick, and V. K. Toole. 1956. Physiology of seed germination. Ann. Rev. Plant Physiol. 7:299.
- 54. Toole, E. H., and V. K. Toole, 1939. Proc. Intern. Seed Testing Assoc. 11:51.
- Toole, E. H., V. K. Toole, H. A. Borthwick, and S. B. Hendricks. 1955. Photocontrol of Lepidium seed germination. Plant Physiol. 30:15.
- Tuan, D. Y. H., and J. Bonner. 1964. Dormancy associated with repression of genetic activity. Plant Physiol. 39:768.
- genetic activity. Plant Physiol. 39:768.
 Varga, M., and L. Ferenczy. 1956. Effect of "rindite" on the development of the growth substances in potato tubers. Nature 178:1075.
- Wareing, P. F. 1953. Growth studies in woody species. V. Photoperiodism in dormant buds of Fagus sylvatica. Physiol. Plant. 6:692.
- Wareing, P. F. 1954. Growth studies in woody species, VI. The locus of photoperiodic perception in relation to dormancy. Physiol. Plant, 7:261.
- Wareing, P. F. 1956. Photoperiodism in woody plants. Ann. Rev. Plant Physiol. 7:191.
- Wareing, P. F., and H. A. Foda, 1957. Growth inhibitors and dormancy in Xanthium seed. Physiol. Plant. 10:266.
- Yaniv, Z., and A. L. Mancinelli. 1968. Phytochrome and seed germination. IV. Action of light sources with different spectral energy distribution on the germination of tomato seeds. Plant Physiol. 43:117.
- Yaniv, Z., A. L. Mancinelli, and P. Smith. 1967. Phytochrome and seed germination. III. Action of prolonged far-red irradiation on the germination of tomato and cucumber seeds. Plant Physiol. 42:1479.

